# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

## PCT

### 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C09D 11/10, 11/00

A1

(11) 国際公開番号

WO99/67337

(43) 国際公開日

1999年12月29日(29.12.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/03375

(22) 国際出願日

1999年6月24日(24.06.99)

(30) 優先権データ

特願平10/177887 特願平10/315998 特願平10/333013 

 1998年6月24日(24.06.98)
 JP

 1998年11月6日(06.11.98)
 JP

 1998年11月24日(24.11.98)
 JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

セイコーエプソン株式会社 (SEIKO EPSON CORPORATION)[JP/JP]

〒163-0811 東京都新宿区西新宿二丁目4番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

宮林利行(MIYABAYASHI, Toshiyuki)[JP/JP]

加藤真一(KATO, Shinichi)[JP/JP]

〒399-8502 長野県諏訪市大和三丁目3番5号 セイコーエプソン株式会社内 Nagano, (JP) (74) 代理人

佐藤一雄, 外(SATO, Kazuo et al.)

〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目2番3号 富士ビル323号 協和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

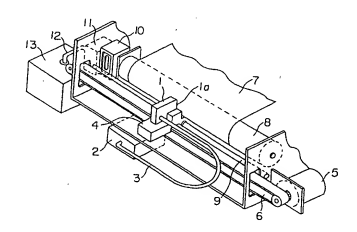
(81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: INK COMPOSITION PROVIDING IMAGE EXCELLENT IN LIGHT STABILITY

(54)発明の名称 耐光性に優れた画像を実現するインク組成物



(57) Abstract

A color material providing an ink composition being excellent in light stability, water resistance, coloring properties and heat resistance and an ink composition comprising the same. The ink composition comprises a color material, a polymer having a moiety which has ultra-violet rays absorbing activity and/or light stability imparting activity, water and a water-soluble organic solvent, wherein the color material is contained in the polymer. The ink composition has two preferred embodiments. In a first embodiment, the ink composition contains the color material as a dispersing agent. In a second embodiment, the polymer is present in the form of particles containing the color material. And, the ink composition comprises a dye or a pigment and a polymer having a moiety which has ultra-violet rays absorbing

the first floor than the first the first the first than the first the first

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# 世界知的所有権機関国 際 事 務 局

### 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C09D 11/10, 11/00

(11) 国際公開番号 A1 WO99/67337

(43) 国際公開日

1999年12月29日(29.12.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/03375

JP

(22) 国際出願日

1999年6月24日(24.06.99)

(30) 優先権データ

特願平10/177887 特願平10/315998 1998年6月24日(24.06.98) JP 1998年11月6日(06.11.98) JP

特願平10/333013

1998年11月24日(24.11.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) セイコーエプソン株式会社

(SEIKO EPSON CORPORATION)[JP/JP]

〒163-0811 東京都新宿区西新宿二丁目4番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

宮林利行(MIYABAYASHI, Toshiyuki)[JP/JP]

加藤真一(KATO, Shinichi)[JP/JP]

〒399-8502 長野県諏訪市大和三丁目3番5号 セイコーエプソン株式会社内 Nagano, (JP) (74) 代理人

佐藤一雄, 外(SATO, Kazuo et al.)

〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目2番3号 富士ビル323号 協和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

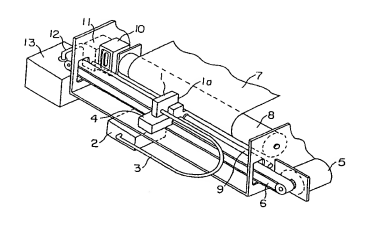
(81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: INK COMPOSITION PROVIDING IMAGE EXCELLENT IN LIGHT STABILITY

(54)発明の名称 耐光性に優れた画像を実現するインク組成物



#### (57) Abstract

A color material providing an ink composition being excellent in light stability, water resistance, coloring properties and heat resistance and an ink composition comprising the same. The ink composition comprises a color material, a polymer having a moiety which has ultra-violet rays absorbing activity and/or light stability imparting activity, water and a water-soluble organic solvent, wherein the color material is contained in the polymer. The ink composition has two preferred embodiments. In a first embodiment, the ink composition contains the color material as a dispersing agent. In a second embodiment, the polymer is present in the form of particles containing the color material. And, the ink composition comprises a dye or a pigment and a polymer having a moiety which has ultra-violet rays absorbing activity and/or light stability imparting activity, wherein the color material is contained in the polymer, and is present in the form of particles.

#### (57)要約

耐光性、耐水性、発色性、および耐擦性において優れたインク組成物を実現する色材およびそれを含んでなるインク組成物が開示されている。本発明によるインク組成物は、色材と、該色材を包含する、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子と、水と、水溶性有機溶剤とを少なくともを含んでなるものである。さらに、本発明によるインク組成物は、二つの好ましい態様からなる。その第一の態様によるインク組成物は、前記高分子が分散剤として前記色材を包含するものである。その第二の態様によるインク組成物は、前記高分子が前記色材を包含した微粒子の形態にあるものである。またさらに、本発明による色材は、染料または顔料と、それを包含する分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子とからなり、かつ微粒子の形態にあるものである。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
AE アラブ首長国連邦
AL アルバニア
AM アルメニア
AT オーストリア
AT オーストラリア
AZ アゼルバイジャン
BA ボズニア・ヘルツェゴビナ
BB バルバドス
BE ベルギー
                                                                                                                                                                        ロシア
スーダン
スウェーデン
シンガホール
                                                             E E
E S
F I
                                                                                                                                                                 RABDEHMNWRRUDELN
                                                                                                                                                                         スロヴェニアスロヴァキアシエラ・レオネ
                                                             STTG JZM
BBBBBBCCCCCCCCCCCDD
       ブルギナ・ファソ
ブルガリア
       フルカック
ベナラシル
ブララルシ
カナダ
中央アフリカ
                                                                                                                                                                TR
TTAGS
ZNU
YZZ
Z
                                                                                                                                                                          トルコ
トリニダッド・トバゴ
ウクライナ
ウガンダ
       コンコー
スイス・ジボアール
カメルーン
中国
コスタ・リカ
                                                                                                                                                                         アカンタ
米国
ズベキスタン
ヴィーゴースラビア
南アフリカ共和
ジンパブエ
                                                      I S
I T
J P
K E
        ユキュッ・バ
キブニロス
チェインコ
ドンマーク
```

#### 明 細 書

#### 耐光性に優れた画像を実現するインク組成物

#### 「発明の背景」

#### 発明の分野

本発明はインク組成物およびそれに用いられる色材に関し、更に詳しくはインクジェット記録方法に好ましく用いられるインク組成物およびそれに用いられる色材に関する。

#### 背景技術

インク組成物を用いた記録方法にあっては、色材を溶解または分散させる溶媒 成分が必須である。この溶媒成分は安全性の観点から水および水溶性有機溶媒と の混合溶媒が広く用いられている。インク組成物が記録媒体上に適用されると、この溶媒成分が記録媒体にしみこむかまたは蒸発することで、色材成分を記録媒体上に定着させ、文字または画像の記録が行われる。得られた画像には種々の性能、例えば、画像のにじみがないこと、発色性に優れること、画像が水に触れてもにじまないこと(すなわち耐水性に優れること)、画像をこすっても画像が容易に劣化しないこと(すなわち耐擦性に優れること)、得られた画像の経時的色変化がおきないこと(すなわち耐光性に優れること)などが要求される。

それら要求性能の中でとりわけ耐水性および耐光性については、その性能を改善するために種々の提案がなされている。

水溶性染料はその良好な水溶性ゆえ水性インク組成物の色材として多用されている。しかし、良好な水溶性ゆえ、水溶性染料を着色剤としたインク組成物により得られた画像は、水に触れると染料が再び溶解してしまうおそれがある。つまり、得られた画像の耐水性が問題とされている。また、染料は一般に耐光性に劣ることが指摘されている。よって、染料を色材として含むインク組成物にあって画像の耐水性および耐光性の改善が図れる手法が望まれている。

水溶性の色材に代わって顔料などの非水溶性の色材を分散させたインク組成物が提案されている。ここで、非水溶性の色材の場合、水系溶媒に良好に分散させ

るため分散剤が用いられるのが一般的である。しかし、この分散剤は、得られた 画像に水が接触したとき、色材を再び水に溶解させるように作用することがあり、 結果として画像の耐水性を十分に改善できないおそれがある。

さらに、カーボンブラックのような無機顔料および銅フタロシアニン顔料のような含金属有機顔料は耐光性に優れるが、他の有機顔料の多くは十分な耐光性が得られないことが指摘されていた。よって、このような有機顔料を色材として用いたインク組成物の耐光性を向上させる手法が求められているといえる。

さらに近時、カラー画像を複数のインク組成物で形成することが行われている。 このような複数のインク組成物を用いるカラー画像にあっては、一色でも耐光性 に劣るものが存在すると画像の色相が変わりカラー画像の品質が極端に劣化する。 よって、カラーインク組成物にあっては、より制御された耐光性が要求される。

また、最近、インクジェット記録プリンタが広く普及し始めている。このインクジェット記録方法は、インク組成物の小液滴を飛翔させ、紙等の記録媒体に付着させて印刷を行う印刷方法である。この方法は、比較的安価な装置で高解像度、高品位の画像を、高速で印刷可能という特徴を有する。特にカラーインクジェット記録装置は、画像品質が向上し、写真の出力機としても利用され、デジタル印刷機、プロッター、CAD出力デバイス等としても利用されるに至っている。このような広く利用されるに至っているインクジェット記録プリンタによって印刷された画像は、様々な利用の形態が考えられ、特に写真仕様の印刷物などはディスプレイとして長時間蛍光灯または屋外等の直射日光に暴露される場所におかれることが考えられる。よって、インクジェット記録方法に用いられるインク組成物において耐光性は極めて重要な要求性能となっている。

インク組成物の耐光性を向上させる手段として、紫外線吸収剤または光安定剤のインク組成物中への添加が考えられる。しかしながら、紫外線吸収剤および光安定化剤の多くは油溶性であることから、水溶性インク組成物に十分な量を存在させることが難しい。

#### [発明の概要]

本発明者らは、今般、分子鎖中に紫外線吸収活性または光安定化活性を有する

部位を存在させた高分子により色材を包含させることにより、優れた性能、特に耐光性、耐水性、発色性、および耐擦性において優れたインク組成物が得られる との知見を得た。

よって、本発明は、優れた性能、特に耐光性、耐水性、発色性、および耐擦性において優れたインク組成物の提供をその目的としている。

また、本発明は、優れた性能、特に耐光性、耐水性、発色性、および耐擦性において優れたインク組成物を実現する色材の提供をその目的としている。

そして、本発明によるインク組成物は、色材と、該色材を包含する、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子と、水と、水溶性有機溶剤とを少なくともを含んでなるものである。

さらに、本発明によるインク組成物は、二つの好ましい態様からなる。

その第一の態様によるインク組成物は、前記高分子が分散剤として前記色材を 包含するものである。

その第二の態様によるインク組成物は、前記高分子が前記色材を包含した微粒子の形態にあるものである。

またさらに、本発明による色材は、染料または顔料と、それを包含する分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子とからなり、かつ微粒子の形態にあるものである。

#### [図面の簡単な説明]

図1は、インクジェト記録装置を示す図であって、この態様においては記録へッドとインクタンクがそれぞれ独立してなり、インク組成物はインクチューブにより記録へッドに供給される。

図2は、記録ヘッドのノズル面の拡大図であり、1 c が、インク組成物が吐出される複数のノズルが縦方向に並んで設けられてなるノズル面である。

図3は、図2の記録ヘッドを用いたインクジェット記録を説明する図である。 図中で、31はインク組成物が印字されたものである。

図4は、インクジェット記録装置を示す図であって、この態様においては記録 ヘッドとインクタンクが一体化されてなる。

4

#### [発明の具体的説明]

#### インク組成物

本発明によるインク組成物はインク組成物を用いた記録方式に用いられる。インク組成物を用いた記録方式とは、例えば、インクジェット記録方式、ペン等による筆記具による記録方式、その他各種の印字方式が挙げられる。特に本発明によるインク組成物は、インクジェット記録方法に好ましく用いられる。

本発明によるインク組成物は、色材と、この色材を包含する、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子と、水と、水溶性有機溶剤とを少なくともを含んでなる。本発明にあって、高分子が色材を「包含する」とは、好ましくは高分子が分散剤として色材を包含するものであるか、または高分子が色材を包含し、かつ微粒子の形態にあることを意味する。

また、本発明において、紫外線吸収活性とは紫外線のエネルギーを吸収して最終的に熱エネルギーなどとして放出する性質を意味する。例えば、紫外線のエネルギーをケト・エノール型互変異性により徐々に熱エネルギーに変換して放出する性質である。また、光安定化活性とは、紫外線のエネルギーによって生じたラジカルの補足、ヒドロペルオキシドの分解、重金属の捕捉、一重項酸素の消失にって、その影響を消失させ、物質を安定に存在させる性質を意味する。

### 第一の態様によるインク組成物

本発明の第一の態様によるインク組成物は、分子鎖中に紫外線吸収活性および /または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子が分散剤として、色材を 包含するように含んでなるものである。すなわち、この態様において高分子は分 散剤として機能し、かつ色材の周囲を包含する。従って、この態様において、色 材と分散剤は分散工程を経て、色材分散液としてインク組成物に添加されるのが 一般的である。

本発明のこの態様において、高分子は分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなるものである。

本発明の好ましい態様によれば、この高分子は、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有するモノマーを重合成分とする重合体または共

重合体、または高分子に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位がグラフト重合されたものを意味する。

#### (a) 高分子

この態様において骨格となる高分子の例としては、まず、天然高分子が挙げられ、その具体例としては、にかわ、ゼラチン、カゼイン、アルブミンなどのタンパク質類、アラビアゴム、トラガントゴムなどの天然ゴム類、サポニンなどのグルコシド類、アルギン酸及びアルギン酸プロピレングリコールエステルアルギン酸トリエタノールアミン、アルギン酸アンモニウムなどのアルギン酸誘導体、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、エチルヒドロキシセルロースなどのセルロース誘導体などが挙げられる。

さらに、本発明の好ましい態様によれば、骨格となる高分子の例として、合成 高分子が挙げられ、その具体例としてはアクリルコポリマー、ポリエステル、ポ リアミド、ポリウレタン等の水に溶解する水溶性高分子が挙げられる。とりわけ、 疎水性基を持つモノマーと親水性基を持つモノマーとの共重合体または疎水性基 と親水性基を分子構造中に併せ持ったモノマーからなる重合体が好ましいものと して挙げられる。別の好ましい例としては、ポリビニルアルコール類、ポリビニ ルピロリドン類、ポリアクリル酸、アクリル酸-アクリルニトリル共重合体、ア クリル酸カリウム-アクリルニトリル共重合体、酢酸ビニル-アクリル酸エステ ル共重合体、アクリル酸-アクリル酸エステル共重合体などのアクリル系樹脂、 スチレンーアクリル酸共重合体、スチレンーメタクリル酸共重合体、スチレンー メタクリル酸-アクリル酸エステル共重合体、スチレン-α-メチルスチレン-アクリル酸共重合体、スチレンーαーメチルスチレンーアクリル酸-アクリル酸 エステル共重合体などのスチレンーアクリル樹脂、スチレンーマレイン酸共重合 体、スチレン-無水マレイン酸共重合体、ビニルナフタレン-アクリル酸共重合 体、ビニルナフタレンーマレイン酸共重合体、及び酢酸ビニルーエチレン共重合 体、酢酸ビニルー脂肪酸ビニルエチレン共重合体、酢酸ビニルーマレイン酸エス テル共重合体、酢酸ビニルークロトン酸共重合体、酢酸ビニルーアクリル酸共電 合体などの酢酸ビニル系共重合体及びそれらの塩が挙げられる。

この態様において分散剤として機能する高分子は、その数平均または重量平均

分子量のいずれか一方が1, 000~50, 000であるものが好ましい。

また、これらの高分子は必要に応じて、アンモニウム、アミン、無機アルカリ 等の中和剤で適宜調製して用いられてよい。

本発明の好ましい態様によれば、この態様において高分子は、アクリルコポリマーが好ましく、これは公知の溶液重合によって得ることができる。

この態様において、前記紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する 部位とは、芳香族単環炭化水素基、縮合多環芳香族炭化水素基、複素単環基、お よび縮合複素環基からなる群から選択され、200~400 nmの領域に吸収能 を有するものを意味する。さらに前記紫外線吸収活性および/または光安定化活 性を有する部位の具体例としては、ベンゾトリアゾール骨格、ベンゾフェノン骨 格、サリチレート骨格、シアノアクリレート構造、ヒンダードフェノール骨格、 またはヒンダードアミン骨格を有するものが挙げられる。

これら骨格の具体的構造を示せば、

ベンゾフェノン骨格:

ベンゾトリアゾール骨格:

ヒンダードフェノール骨格:

サリチレート骨格:

シアノアクリレート骨格:

および、ヒンダードアミン骨格:

である。

WO 99/67337 PCT/JP99/03375

8

本発明において、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有 する部位を有してなる高分子は、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を 有する部位を有するモノマーを重合成分とし、それを重合させたホモポリマーま たは、他のモノマーと共重合させたコポリマーとして得ることができる。あるい は、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有し てなる高分子は、高分子に、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有す る部位をグラフト重合することにより得ることも可能である。このような製造法 に好ましく用いられる、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部 位を有してなるモノマーとしては、紫外線吸収活性および/または光安定化活性 を有する部位と、エチレン性不飽和結合とを有するモノマーが挙げられる。さら にこのようなモノマーの具体例としては、エチレン性不飽和結合を有するベンゾ トリアゾール系紫外線吸収剤、エチレン性不飽和結合を有するベンゾフェノン系 紫外線吸収剤、エチレン性不飽和結合を有するサリチレート紫外線吸収剤、エチ レン性不飽和結合を有するシアノアクリレート系紫外線吸収剤、エチレン性不飽 和結合を有するヒンダードフェノール系紫外線吸収剤、またはエチレン性不飽和 結合を有するヒンダードアミン系光安定化剤が挙げられる。さらにこれらモノマ -のエチレン性不飽和結合は、メタクロイル基、アクロイル基、ビニル基、アリ ル基として与えられてよい。

このようなモノマーの具体例としては、次のものが挙げられる。まず、ベンゾフェノン骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマーの具体例としては、次のものが挙げられる。

 $R = CH_3$ ,  $(CH_2)_7CH_3$ 

R= H, CH3

また、ベンゾトリアゾール骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマーの具体例としては、次のものが挙げられる。

CH<sub>3</sub>

$$CH_2 = CCONH$$

$$N$$

$$C(CH_3)_2 Ph$$

$$C(CH_3)_2 Ph$$

さらに、ヒンダードフェノール骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマー の具体例としては、次のものが挙げられる。

$$CH_2 = CHCONH - \underbrace{ \begin{array}{c} \text{t-butyl} \\ \text{t-butyl} \end{array} }$$

$$CH_2 = C(CH_3)COOCH_2CH_2NHCOOCH_2CH_2OCOCH_2CH_2S \\ -OH \\ t\text{-butyl}$$

$$CH_2 = C(CH_3)COOCH_2CH_2CH_2 - OH \\ t\text{-butyl}$$

$$\begin{array}{c|c} OH & OCOC(CH_3)=CH_2 \\ \hline t-amyl & t-amyl \end{array}$$

また、ヒンダードアミン骨格を有する光安定部位を有するモノマーの具体例としては、次のものが挙げられる。

$$CH_3$$
  $CH_3$   $CH_2$ = $C(R)COO$   $NH$   $R = H , CH3$   $CH_3$ 

$$CH_3$$
  $CH_3$   $CH_2=C(R)COO$   $N-CH_3$   $R=H$ ,  $CH_3$ 

$$CH_3$$
  $CH_3$   $CH_3$   $CH_2$ = $C(R)CONH$   $OH_3$   $OH_$ 

$$CH_3 \quad CH_3$$

$$CH_2 = C(CH_3)COOCH_2CH_2 \quad N \qquad OCOC(CH_3) = CH_2$$

$$CH_3 \quad CH_3 \quad CH_3$$

WO 99/67337 PCT/JP99/03375

16

紫外線吸収能および/または光安定化能を有する部位を有するモノマーとして、市販されているものを利用することも可能であり、市販品の例としては、ベンゾトリアゾール骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマーとして、大塚化学株式会社から入手可能なRUVA-93(2-(2'-LF)ーとがロキシー5-メチルアクリルオキシエチルフェニル)-2Hーベンゾトリアゾール)が挙げられる。また、ヒンダートアミン骨格を有する光安定化部位を有するモノマーとして、旭電化工業株式会社から入手可能なアデカスタブLA-82(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4ーピペリジルメタクリレート)、同LA-87(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーピペリジルメタクリレート)が挙げられる。

この態様に用いられる公知の溶液重合によって得ることができる。例えば、紫外線吸収能および/または光安定化能を有する部位を有するモノマーと、他のモノマー成分とを、重合触媒の存在下に溶媒中において溶液重合させることによって製造することができる。この溶液重合は公知の文献、例えば特開昭59-162163号公報、特公平2-7897号公報に記載されている。

紫外線吸収能および/または光安定化能を有する部位を有するモノマーと共に 重合される他のモノマーの例としては、メチル(メタ) アクリレート、エチル(メタ) アクリレート、イソプロピル(メタ) アクリレート、ローブチル(メタ) アクリレート、イソプチル(メタ) アクリレート、ローアミル(メタ) アクリレート、イソアチル(メタ) アクリレート、ローアミル(メタ) アクリレート、ロースキシル(メタ) アクリレート、ロースキシル(メタ) アクリレート、ロースキシル(メタ) アクリレート、デシル(メタ) アクリレート、ボデシル(メタ) アクリレート、ボデシル(メタ) アクリレート、オクタデシル(メタ) アクリレート、カクタデシル(メタ) アクリレート、フェニル(メタ) アクリレート、ベンジル(メタ) アクリレート、2ーヒドロキシルエチ(メタ) アクリレート、グリシジルメタクリレート、グリシジルアクリレート等のアクリル酸エステルまたはメタクリル酸エステルおよび酢酸ビニル等のビニルエステル類; アクリロニトリル、メタクリロニトリル等、スチレン、2ーメチルスチレン、ビニルトルエン、tーブチルスチレン、クロルスチレン、ビニルアニソール、ビニルナフタレン、ジビニルベンゼン

WO 99/67337 PCT/JP99/03375

17

等の芳香族ビニル類;塩化ビニリデン、フッ化ビニリデン等のハロゲン化ビニリ デン類;エチレン、プロピレン、イソプロピレン、ブタジエン、ビニルピロリド ン、塩化ビニル、ビニルエーテル、ビニルケトン、クロロプレン等と、カルボキ シル基を含むアクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸またはそのモノアルキルエ ステエル、イタコン酸またはそのモノアルキルエステル、フマル酸またはそのモ ノアルキルエステルなどのエチ レン性不飽和カルボン酸 : アミド基を有するアク リルアミド、N、N-ジメチルアクリルアミド等、アミノ基を含むN-メチルア ミノエチルメタクリレート、 N-メチルアミノエチルアクリレート、ジメチルア ミノエチルメタクリレート、 ジメチルアミノエチルアクリレート、ジエチルアミ ノエチルメタクリレート、 ジエチルアミノエチルメタクリレート等のアクリル酸 またはメタクリル酸のアルキルアミノエステル類; N-(2-ジメチルアミノエ チル) アクリルアミド、Nー (2 ージメチルアミノエチル) メタクリルアミド、 N、N-ジメチルアミノプロピルアクリルアミド、等のアルキルアミノ基を有す る不飽和アミド類等と、ビニルピリジン等のモノビニルピリジン類、ジメチルア ミノエチルビニルエーテルなどのアルキルアミノ基を有するビニルエーテル類; ビニルイミダゾール等、ビニルスルホン酸、スチレンスルホン酸およびその塩、 2-アクリロイルアミノー2ーメチルプロパンスルホン酸、およびその塩等のス ルホン基を有するものが挙げられる。これらのモノマーは、単独または二種以上 を混合して用いることができる。

本発明の好ましい態様によれば、この態様における高分子は、構造中に疎水性基と親水性基とを有するものであることが好ましい。親水性基の例としては、カルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基、アミド基、アミノ基などが挙げられる。これらは単独または二種以上を含まれていてもよい。

親水性基を有するモノマーは、上記したもの内、例えばカルボキシル基を含むアクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸またはそのモノアルキルエステエル、イタコン酸またはそのモノアルキルエステル、フマル酸またはそのモノアルキルエステルなどのエチレン性不飽和カルボン酸;アミド基を有するアクリルアミド、N,N-ジメチルアクリルアミド等、アミノ基を含むN-メチルアミノエチルメタクリレート、N-メチルアミノエチルメ

タクリレート、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジエチルアミノエチルメタクリレート、ジエチルアミノエチルメタクリレート等のアクリル酸またはメタクリル酸のアルキルアミノエステル類; N - (2 - ジメチルアミノエチル)アクリルアミド、N - (2 - ジメチルアミノエチル)メタクリルアミド、N, N - ジメチルアミノプロピルアクリルアミド、等のアルキルアミノ基を有する不飽和アミド類等と、ビニルピリジン等のモノビニルピリジン類、ジメチルアミノエチルビニルエーテルなどのアルキルアミノ基を有するビニルエーテル類; ビニルイミダゾール等、ビニルスルホン酸、スチレンスルホン酸およびその塩、2 - アクリロイルアミノー2 - メチルプロパンスルホン酸、およびその塩等のスルホン基を有するものが挙げられる。

疎水性基の例としては、アルキル基、置換アルキル基、芳香族単環水素基、宿 合多環芳香族炭化水素基、複素単環基、宿合複素環基などが挙げられる。これら は単独または二種以上を含まれていてもよい。

この態様において、高分子は、ランダム共重合体、ブロック共重合体、または グラフト共重合体のいずれであってもよい。

本発明の第一の態様において、この高分子の添加量は適宜決定されてよいが、インク組成物に対して $0.01\sim30$  重量%程度が好ましく、より好ましくは $0.1\sim20$  重量%程度である。

#### (b) 色材

本発明の第一の態様において、色材は染料および顔料のいずれであってもよい。が、顔料が好ましい。

染料としては、油溶性染料、直接染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反応性染料、分散染料、建染染料、可溶性建染染料、反応分散染料、など各種染料を使用することができる。

また、顔料としては、無機顔料、有機顔料を使用することができる。無機顔料としては、コンタクト法、ファーネス法、サーマル法などの公知の方法によって 製造されたカーボンブラックを使用することができる。また、有機顔料としては、 アゾ顔料(アゾレーキ、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料など WO 99/67337 PCT/JP99/03375

19

を含む)、多環式顔料(例えば、フタロシアニン顔料、ペリレン顔料、ペリノン顔料、アントラキノン顔料、キナクリドン顔料、ジオキサジン顔料、チオインジゴ顔料、イソインドリノン顔料、キノフラロン顔料など)、染料キレート(例えば、塩基性染料型キレート、酸性染料型キレートなど)、ニトロ顔料、ニトロソ顔料、アニリンブラックなどを使用できる。

特に黒インクとして使用されるカーボンブラックとしては、三菱化学製のNo.2 300, No. 900, MCF88, No. 33, No. 40, No. 45, No. 52, MA7, MA8, MA100, No2200B 等が、コ ロンビア社製の Raven5750, Raven5250, Raven5000, Raven3500, Raven1255, Raven70 0 等が、キャボット社製のRegal 400R,Regal 330R,Rega 1660R,Mogul L.Monarch 700, Monarch 800, Monarch 880, Monarch 900, Monarch 1000, Monarch 1100, Monarch 1300, Monarch 1400 等が、デグッサ社製の Color Black FW1, Color Black FW2, Color Black FW2V, Color Black FW18, Color Black FW200, Color Black S150, Color Black S160, Color Black S170, Printex 35, Printex U, Printex V, Printex 140U, Special Black 6, Special Black 5, Special Black 4A、Special Black 4 等が使用できる。イエローインクに使用される顔料とし C. I. Pigment Yellow 1, C. I. Pigment Yellow 2, C. I. Pigment Yellow 3, C. I. Pigment Yellow 12, C. I. Pigment Yellow 13, C. I. Pigment Yellow 14C, C. I. Pigment Yellow 16, C. I. Pigment Yellow 17, C. I. Pigment Yellow 73, C. I. Pigment Yellow 74, C. I. Pigment Yellow 75, C. I. Pigment Yellow 83, C. I. P igment Yellow 93, C. I. Pigment Yellow 95, C. I. Pigment Yellow 97, C. I. Pigmen t Yellow 98, C. I. Pigment Yellow114, C. I. Pigment Yellow128, C. I. Pigment Y ellow129, C. I. Pigment Yellow151, C. I. Pigment Yellow154 等が挙げられる。 また、マゼンタインクに使用される顔料としては、C.I.Pigment Red 5, C.I.Pig ment Red 7, C. I. Pigment Red 12, C. I. Pigment Red 48(Ca), C. I. Pigment Red 48(Mn), C. I. Pigment Red 57(Ca), C. I. Pigment Red 57:1, C. I. Pigment Red 11 2, C. I. Pigment Red 123, C. I. Pigment Red 168, C. I. Pigment Red 184, C. I. Pigment Red 202 等が挙げられる。シアンインクに使用される顔料としては、 C. I. Pigment Blue 1, C. I. Pigment Blue 2, C. I. Pigment Blue 3, C. I. Pigment Blue 15:3, C. I. Pigment Blue 15:34, C. I. Pigment Blue 16, C. I. Pigment Blue

2 0

22, C. I. Pigment Blue 60, C. I. Vat Blue 4, C. I. Vat Blue 60 等が挙げられる。

これらの顔料の粒径は、 $10\mu$ mいかが好ましく、より好ましくは $0.1\mu$ m以下である。

#### (c)水溶性有機溶剤

本発明の第一の態様によるインク組成物は水溶性有機溶媒を含んでなる。この水溶性有機溶媒は、好ましくは高沸点有機溶媒である。高沸点有機溶媒剤の好ましい例としては、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、プロピレングリコール、ブチレングリコール、1,2,6ーへキサントリオール、チオグリコール、ベキシレングリコール、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロペンなどの多価アルコール類、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、トリエチエレングリコールモノブチルエーテル、トリエチエレングリコールモノブチルエーテル、トリエチエレングリコールモノブチルエーテルなどの多価アルコールのアルキルエーテル類、尿素、2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノンなどがあげられる。これらの添加量は、インクの10~40重量%が好ましく、より好ましくは10~20重量%の範囲である。

WO 99/67337 PCT/JP99/03375

2 1

#### (d) その他の成分

本発明の好ましい態様によれば、本発明の第一の態様によるインク組成物は、水酸化アルカリ、三級アミン、またはアンモニアを含有してなるのが好ましい。これらの添加によって、長期間の保管においても色材の凝集や粘度の上昇がなく保存安定性に優れ、また、開放状態(室温で空気に触れている状態)で放置しても流動性と再分散性を長時間維持し、さらに、印字中もしくは印字中断後の再起動時にノズルの目詰まりが生じることもなく吐出安定性が高いインク組成物が得られる。

本発明によるインク組成物に添加することができる水酸化アルカリの例は、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウムであり、インク組成物への添加量は、0.01~5重量%程度が好ましく、より好ましくは0.05~3重量%程度である。

三級アミンの例としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリエタノールアミン、ジメチルエタノールアミン、ジエチルエタノールアミン、トリイソプロペノールアミン、ブチルジエタノールアミン等が挙げられる。これらは、単独で使用しても併用しても構わない。これら三級アミンのインク組成物への添加量は、0.1~10重量%程度が好ましく、より好ましくは0.5~5重量%程度である。

本発明によるインク組成物は、さらに界面活性剤を含有することができる。界面活性剤の例としては、アニオン性界面活性剤(例えばドデシルベンゼルスルホン酸ナトリウム、ラウリル酸ナトリウム、ポリオキシエチレンアルキルエーテルサルフェートのアンモニウム塩など)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、ポリオキシエチレンアルキルアミドなど)および、アセチレングリコール(オレフィンY、並びにサーフィノール82、104、440、465、および485(いずれもAir Products and Chemicals Inc. 製)が挙げられる。これらは単独使用または二種以上を併用することができる。

本発明の好ましい態様によれば、本発明によるインク組成物は糖を含むことができる。添加することができる糖は、単糖類、二糖類、オリゴ糖類(三糖類および四糖類を含む)および多糖類があげられ、好ましくはグルコース、マンノース、フルクトース、リボース、キシロース、アラビノース、ガラクトース、アルドン酸、グルシトール、(ソルビット)、マルトース、セロビオース、ラクトース、スクロース、トレハロース、マルトトリオース、などがあげられる。ここで、多糖類とは広義の糖を意味し、アルギン酸、 $\alpha$  - シクロデキストリン、セルロースなど自然界に広く存在する物質を含む意味に用いることとする。また、これらの糖類の誘導体としては、前記した糖類の還元糖(例えば、糖アルコール(一般式HOCH2(CHOH)nCH2OH(ここで、 $n=2\sim5$ の整数を表す)で表される)、酸化糖(例えば、アルドン酸、ウロン酸など)、アミノ酸、チオ糖などがあげられる。特に糖アルコールが好ましく、具体例としてはマルチトール、ソルビットなどがあげられる。これら糖類の含有量は、インクの 0 、1 ~ 4 0 重量%程度が好ましく、より好ましくは 1 ~ 3 0 重量%の範囲である。

更に、本発明のインク組成物には、ポリマー微粒子を含有することができる。本発明に用いられるポリマー微粒子の例としては、アクリル系ポリマー、酢酸ビニル系ポリマー、スチレンーブタジエン系コポリマー、アクリルースチレン系コポリマー、ブタジエン系ポリマー、スチレン系ポリマーなどが挙げられる。また、これらのポリマー微粒子の粒子径は200nm程度以下が好ましく、より好ましくは $5\sim200nm$ 程度である。

本発明の好ましい態様によれば、ポリマー微粒子は、ポリマーエマルジョンの分散粒子としてインク組成物中に分散されてなるのが好ましい。すなわち、本発明によるインク組成物を調製するにあたり、ポリマー微粒子は、ポリマーエマルジョンの形態で、インク組成物を構成する成分と混合されるのが好ましい。これらのポリマー微粒子はポリマーエマルジョンの形態として市販されているものを使用することも可能であり、例えばマイクロジェルE1002,E-5002(スチレンーアクリル系ポリマーエマルジョン、日本ペイント株式会社製)、ボンコート4001(アクリル系ポリマーエマルジョン、大日本インキ化学工業株式会社)、ボンコート5454(スチレンーアクリル系ポリマーエマルジョン、

大日本インキ化学工業株式会社)、SAE-1014(スチレン-アクリル系ポリマーエマルジョン、日本ゼオン株式会社製)、サイビノールSK-200(アクリル系ポリマーエマルジョン、サイデン化学株式会社製)などが挙げられる。

本発明の好ましい態様によれば、ポリマー微粒子を構成するポリマーのガラス 転移点は30℃以下であるものが好ましい。このようなポリマーを用いることで 本発明によるインク組成物は、常温において確実に皮膜を形成する。

更に本発明の好ましい態様によれば、ポリマー微粒子がポリマーエマルジョンの分散粒子としてインク組成物中に分散されてなる場合、ポリマーエマルジョンの最低成膜温度は30℃以下であることが好ましい。ここで、最低成膜温度とは、ポリマーエマルジョンをアルミニウム等の金属板の上に薄く流延し、温度を上げていった時に透明な連続フィルムの形成される温度をいう。この態様によれば、印刷物の速乾性、指蝕性、耐擦性、および耐水性の向上を図ることができる。

本発明の第一の態様によるインク組成物は、その他、必要に応じて、p H調整 剤、防腐剤、防かび剤、りん系酸化防止剤等を含有することができる。

本発明によるインク組成物は、前記成分を適当な方法で分散、混合することによって製造することができる。好ましくは、まず顔料と高分子分散剤と水とを適当な分散機(撹拌機、ホモジナイザ、二軸ミキサー、ディスパーサー、超音波ホモジナイザーなど)で混合し、均一な色材分散液を調製し、次いで、水に、沸点が180℃以上の水溶性有機溶媒、糖、pH調整剤、防腐剤、防かび剤等を加えて充分溶解させ、インク溶媒を調製する。前記色材分散液を適当な分散機で撹拌しながら、前記のインク溶媒を徐々に滴下し、さらに充分撹拌する。充分に攪拌した後に、目詰まりの原因となる粗大粒子および異物を除去するためにろ過を行って目的のインク組成物を得る。

#### 第二の態様によるインク組成物

本発明の第二の態様によるインク組成物は、基本的に、色材と、水と、水溶性 有機溶剤とを少なくとも含んでなる。そしてこの色材は、染料または顔料を、分 子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる 高分子により包含し、かつ微粒子の形態にあるものである。

#### (a) 色材

本発明の第二の態様によるインク組成物に用いられる色材は、染料または顔料を特定の高分子により包含し、かつ微粒子の形態とされたものである。そして、本発明においてこの高分子は、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなるものである。

本発明の好ましい態様によれば、この高分子は、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有するモノマーを重合成分とする重合体または共 重合体、または高分子に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部 位がグラフト重合されたものを意味する。

また、本発明の好ましい態様によれば、前記紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位とは、芳香族単環炭化水素基、縮合多環芳香族炭化水素基、複素単環基、および縮合複素環基からなる群から選択され、200~400 nmの領域に吸収能を有するものを意味する。さらに前記紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位の具体例としては、上記の本発明の第一の態様において説明した、ベンゾトリアゾール骨格、ベンゾフェノン骨格、サリチレート骨格、シアノアクリレート構造、ヒンダードフェノール骨格、またはヒンダードアミン骨格を有するものが挙げられる。

本発明において、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子は、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有するモノマーを重合成分とし、それを重合させたホモポリマーまたは、他のモノマーと共重合させたコポリマーとして得ることができる。あるいは、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子は、高分子に、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位をグラフト重合することにより得ることも可能である。このような製造法に好ましく用いられる、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなるモノマーとしては、紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位と、エチレン性不飽和結合とを有するモノマーが挙げられる。さらにこのようなモノマーの具体例としては、エチレン性不飽和結合を有するベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤、エチレン性不飽和結合を有するベンゾフェノン系

WO 99/67337 PCT/JP99/03375

紫外線吸収剤、エチレン性不飽和結合を有するサリチレート紫外線吸収剤、エチレン性不飽和結合を有するシアノアクリレート系紫外線吸収剤、エチレン性不飽和結合を有するヒンダードフェノール系紫外線吸収剤、またはエチレン性不飽和結合を有するヒンダードアミン系光安定化剤が挙げられる。さらにこれらモノマーのエチレン性不飽和結合は、メタクロイル基、アクロイル基、ビニル基、アリル基として与えられてよい。

このようなモノマーの具体例としては、本発明の第一の態様において例示した ものが挙げられる。すなわち、ベンゾフェノン骨格を有する紫外線吸収部位を有 するモノマー、ベンゾトリアゾール骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマ ー、ヒンダードフェノール骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマー、ヒン ダードアミン骨格を有する光安定部位を有するモノマーが挙げられる。

紫外線吸収能および/または光安定化能を有する部位を有するモノマーとして、市販されているものを利用することも可能であり、市販品の例としては、ベンゾトリアゾール骨格を有する紫外線吸収部位を有するモノマーとして、大塚化学株式会社から入手可能なRUVA-93(2-(2'-ヒドロキシ-5-メチルアクリルオキシエチルフェニル)-2 H-ベンゾトリアゾール)が挙げられる。また、ヒンダートアミン骨格を有する光安定化部位を有するモノマーとして、旭電化工業株式会社から入手可能なアデカスタブLA-82(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジルメタクリレート)、同LA-87(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジルメタクリレート)が挙げられる。

さらに、上記モノマーと共重合されるモノマーとしては、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、イソプロピル(メタ)アクリレート、ローブチル(メタ)アクリレート、ローアミル(メタ)アクリレート、ローアミル(メタ)アクリレート、ロースキシル(メタ)アクリレート、ローへキシル(メタ)アクリレート、ローへキシル(メタ)アクリレート、ローへキシル(メタ)アクリレート、フェール(メタ)アクリレート、ジクロへキシル(メタ)アクリレート、フェール(メタ)アクリレート、ベンジル(メタ)アクリレート、2ーヒドロキシルエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、グ

リシジルメタクリレート、グリシジルアクリレート等のアクリル酸エステルまた はメタクリル酸エステルおよび酢酸ビニル等のビニルエステル類:アクリロニト リル、メタクリロニトリル等、スチレン、2-メチルスチレン、ビニルトルエン、 t ーブチルスチレン、クロルスチレン、ビニルアニソール、ビニルナフタレン、 ジビニルベンゼン等の芳香族ビニル類;塩化ビニリデン、フッ化ビニリデン等の ハロゲン化ビニリデン類;エチレン、プロピレン、イソプロピレン、ブタジエン、 ビニルピロリドン、塩化ビニル、ビニルエーテル、ビニルケトン、クロロプレン 等と、カルボキシル基を含むアクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸またはその モノアルキルエステエル、イタコン酸またはそのモノアルキルエステル、フマル 酸またはそのモノアルキルエステルなどのエチレン性不飽和カルボン酸:アミド 基を有するアクリルアミド、N,N-ジメチルアクリルアミド等、アミノ基を含 むN-メチルアミノエチルメタクリレート、N-メチルアミノエチルアクリレー ト、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ジメチルアミノエチルアクリレート、 ジエチルアミノエチルメタクリレート、ジエチルアミノエチルメタクリレート等 のアクリル酸またはメタクリル酸のアルキルアミノエステル類; N-(2-ジメ チルアミノエチル)アクリルアミド、N-(2-ジメチルアミノエチル)メタク リルアミド、N、N-ジメチルアミノプロピルアクリルアミド、等のアルキルア ミノ基を有する不飽和アミド類等と、ビニルピリジン等のモノビニルピリジン類、 ジメチルアミノエチルビニルエーテルなどのアルキルアミノ基を有するビニルエ ーテル類;ビニルイミダゾール等、ビニルスルホン酸、スチレンスルホン酸およ びその塩、2-アクリロイルアミノ-2-メチルプロパンスルホン酸、およびそ の塩等のスルホン基を有するものが挙げられる。これらのモノマーは、単独また は二種以上を混合して用いることができる。これらモノマーから得られる共重合 体としては、エチレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン-アクリル酸エチル共重 合体、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリ(メタ)アクリル酸 エステル、スチレンー(メタ)アクリル酸エステル共重合体、スチレンーマレイ ン酸共重合体、スチレンーイタコン酸エステル共重合体、ポリ酢酸ビニル、ポリ エステル、ポリウレタン、およびポリアミドなどが挙げられる。

本発明の好ましい態様によれば、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光

安定化活性を有する部位を有してなる高分子は、熱可塑性であることが好ましい。 さらに、上記した紫外線吸収能および/または光安定化能を有する部位を有す るモノマーがグラフト重合される高分子としては、上記のモノマーのホモポリマーまたはコポリマーが挙げられる。

本発明にあっては、上記の高分子によって染料または顔料を包含し、かつ微粒子の形態である色材を得る。本発明の好ましい態様によれば、このような微粒子形態にある色材は、例えば高分子中に染料または顔料を混合する方法、染料または顔料を高分子によりカプセル化するマイクロカプセル化法、染料または顔料をモノマーに溶解し、乳化重合する方法、マイクロエマルジョン化の手法などを用いることができる。

染料または顔料を高分子によりカプセル化する方法としては、界面重合法、in-si tu 重合法、コアセルペーション法、液中乾燥法、融解分散冷却法、スプレードライング法、液中硬化被覆法が挙げられる。具体的には、特開平9-279073号、特開平10-176130号、特開平5-239392号等に開示されている、染料または顔料を高分子中に包含した着色樹脂微粒子を得る方法に従って実施することができる。

本発明による色材は、好ましくは乳化重合法により製造される。乳化重合法は、 具体的には、ポリマーを構成するモノマー成分に染料または顔料を溶解または分 散させ、さらに紫外線吸収活性または光安定活性を有する部位を有するモノマー とを、重合触媒と乳化剤とを存在させた水中において乳化重合させることによっ て実施される。

本発明の好ましい態様によれば、本発明による色材は、カルボキシル基または スルホン酸基のいずれかの官能基を有するものであるのが好ましく、さらにアミ ド基、水酸基、またはアミノ基を有してなるものが好ましい。これらの基は、上 記した製造法において、モノマーの構造中に存在させてもよく、また微粒子を得 た後にその表面にグラフト重合等によって付加させてもよい。

本発明の好ましい態様によれば、本発明による色材の粒径は5nm~500nm程度の微粒子であることが好ましく、より好ましくは50nm~200nm程度である。

また、本発明によるインク組成物中の色材の含有量はインク組成物の $1\sim20$  重量%程度が好ましく、より好ましくは $1\sim10$  重量%の範囲である。かかる色材の添加量が上記範囲にあることで、インクジェット記録方法において良好な吐出安定性が得られる。

本発明による色材が含む着色成分は染料および顔料のいずれであってもよい。 染料としては、油溶性染料、直接染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反 応性染料、分散染料、建染染料、可溶性建染染料、反応分散染料、など各種染料 を使用することができる。特に、油溶性染料および分散染料が好ましい。

また、顔料としては、無機顔料、有機顔料を使用することができる。無機顔料としては、コンタクト法、ファーネス法、サーマル法などの公知の方法によって製造されたカーボンブラックを使用することができる。また、有機顔料としては、アゾ顔料(アゾレーキ、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料などを含む)、多環式顔料(例えば、フタロシアニン顔料、ペリレン顔料、ペリノン顔料、アントラキノン顔料、キナクリドン顔料、ジオキサジン顔料、チオインジゴ顔料、イソインドリノン顔料、キノフラロン顔料など)、染料キレート(例えば、塩基性染料型キレート、酸性染料型キレートなど)、ニトロ顔料、ニトロソ顔料、アニリンブラックなどを使用できる。

カーボンブラック、イエロー顔料、マゼンタ顔料、およびシアン顔料の具体例 としては、本発明の第一の態様において説明したものが挙げられる。

これらの顔料の粒径は、500m以下が好ましく、さらに好ましくは200m以下である。

また、本発明による色材中の染料または顔料の含有量はその発色性が損なわれない範囲で適宜決定されてよいが、色材中に $0.1\sim99$ 重量%程度が好ましく、より好ましくは $5\sim90$ 重量%の範囲である。

本発明によるインク組成物にあっては、上記の色材に加えて、他の染料および /または顔料を含んでなることができる。特に、後記する被膜形成能を有する色 材と組み合わせて用いることにより、より発色性、耐水性、耐擦性、さらには耐 光性に優れた画像を実現できる点で有利である。

さらに本発明の好ましい態様によれば、染料または顔料を包含する高分子は、

皮膜形成能を有するものであることが好ましい。本発明の好ましい態様によれば、この高分子は、色材の形態にあるときガラス転移点が30℃以下のものであることが好ましい。ここで、最低成膜温度とは、水中に分散した色材をアルミニウム等の金属板の上に薄く流延し、温度を上げていった時に連続フィルムの形成される温度をいう。この態様によれば、本発明によるインク組成物は室温において確実に被膜を形成し、その結果、印刷物の速乾性、指触性、耐擦性、および耐水性の向上を図ることができる。

本発明の別の態様によれば、上記色材はそれ自体発明とされる。すなわち、本発明の別の態様によれば、色材が提供され、その色材は、染料または顔料と、それを包含する分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子とからなり、かつ微粒子の形態にあるものである。

#### (b) 水溶性有機溶剤

本発明の第二の態様によるインク組成物は水溶性有機溶媒を含んでなる。この水溶性有機溶媒は、好ましくは高沸点有機溶媒である。高沸点有機溶媒剤の好ましい例としては、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、プロピレングリコール、ブチレングリコール、1,2,6ーへキサントリオール、チオグリコール、ブチレングリコール、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパンなどの多価アルコール類、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノブブリコールモノブチルエーテル、トリエチエレングリコールモノブチルエーテル、トリエチエレングリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモノブチルエーテルなどの多価アルコールのアルキルエーテル類、尿素、2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダブリジノンなどがあげられる。これらの添加量は適宜決定されてよいが、インクの0.1~30重量%程度が好ましく、より好ましくは1~10重量%の範囲である。

さらに、本発明の好ましい態様によれば、インク組成物の乾燥時間を短くする

本発明の好ましい態様によれば、染料とそれを包含する高分子とから色材が構 成され、かつこの高分子のガラス転移点が30℃以下であるか、またはこの色材 を水に分散させて得られたエマルジョンの最低成膜温度が30℃以下である場合、 沸点が180℃以上の水溶性有機溶媒の使用が好ましい。上記水溶性有機溶媒の 好ましい例としては、エチレングリコール (沸点:197℃;以下括弧内は沸点 を示す)、プロピレングリコール(187℃)、ジエチレングリコール(245  $^{\circ}$ C)、ペンタメチレングリコール( $242^{\circ}$ C)、トリメチレングリコール(214 °C ) 、 2 −  $\vec{\tau}$   $\vec{\tau}$ キサンジオール  $(243^{\circ})$ 、2-メチル-2、4-ペンタンジオール (197)ダゾリジノン (257~260°C)、2-ピロリドン (245°C)、グリセリン (290°C)、トリプロピレングリコールモノメチルエーテル (243°C)、ジ プロピレングリコールモノエチルグリコール(198°C)、ジプロピレングリコ ールモノメチルエーテル(190°C)、ジプロピレングリコール(232°C)、 トリエチレングリコルモノメチルエーテル (249℃)、テトラエチレングリコ ール(327°C)、トリエチレングリコール(288°C)、ジエチレングリコー ルモノブチルエーテル (230℃)、ジエチレングリコールモノエチルエーテル (202℃)、ジエチレングリコールモノメチルエーテル(194℃)等が挙げ られる。本発明の好ましい態様によれば、高沸点水溶性溶媒として、例えば、エ チレングリコール、ジエチレングリコール、ペンタメチレングリコール、トリメ チレングリコール、2-ブテンー1, 4-ジオール、2-エチルー1, 3-ヘキ サンジオール、2-メチルー2, 4-ペンタンジオール、グリセリン、ジプロピ

3 1

レングリコール、テトラエチレングリコール、トリエチレングリコール、N-xチルー2ーピロリドン、1, 3-ジxチルー2ーイミダゾリジノン、および<math>2-ピロリドンから選択されるものを使用するのが好ましい。

#### (c) その他の成分

更に本発明の好ましい態様によれば、本発明によるインク組成物は、糖、三級アミン、水酸化アルカリ、またはアンモニアを含有してなるのが好ましい。これらの添加によって、長期間の保管においても色材の凝集や粘度の上昇がなく保存安定性に優れ、また、開放状態(室温で空気に触れている状態)で放置しても流動性と再分散性を長時間維持し、さらに、印字中もしくは印字中断後の再起動時にノズルの目詰まりが生じることもなく吐出安定性が高いインク組成物が得られる。

本発明によるインク組成物に添加することができる糖は、単糖類、二糖類、オリゴ糖類(三糖類および四糖類を含む)および多糖類があげられ、好ましくはグルコース、マンノース、フルクトース、リボース、キシロース、アラビノース、ガラクトース、アルドン酸、グルシトール、(ソルビット)、マルトース、セロビオース、ラクトース、スクロース、トレハロース、マルトトリオース、などがあげられる。ここで、多糖類とは広義の糖を意味し、アルギン酸、 $\alpha$ -シクロデキストリン、セルロースなど自然界に広く存在する物質を含む意味に用いることとする。また、これらの糖類の誘導体としては、前記した糖類の還元糖(例えば、糖アルコール(一般式HOCH₂(CHOH)nCH₂OH(ここで、n=2~5の整数を表す)で表される)、酸化糖(例えば、アルドン酸、ウロン酸など)、アミノ酸、チオ糖などがあげられる。特に糖アルコールが好ましく、具体例としてはマルチトール、ソルビットなどがあげられる。

これら糖類の含有量は、インクの $0.1\sim40$ 重量%程度が好ましく、より好ましくは $1\sim30$ 重量%の範囲である。

本発明によるインク組成物に添加することができるる三級アミンは、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリエタノールアミン、ジメチルエタノールアミン、ジエチルエタノールアミン、トリイソプロペノールアミン、ブチルジエタノ

ールアミン等が挙げられる。これらは、単独で使用しても併用しても構わない。 これら三級アミンの本発明のインク組成物への添加量は、0.1~10重量%程 度が好ましく、より好ましくは、0.5~5重量%である。

本発明によるインク組成物に添加することができる水酸化アルカリは、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウムであり、本発明のインク組成物への添加量は、0.01~5重量%であり、好ましくは0.05~3重量%である。本発明のインク組成物は、さらに界面活性剤を含有することができる。界面活性剤の例としては、アニオン性界面活性剤(例えばドデシルベンゼルスルホン酸ナトリウム、ラウリル酸ナトリウム、ポリオキシエチレンアルキルエーテルサルフェートのアンモニウム塩など)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアミドなど)および、アセチレングリコール(オレフィンY、並びにサーフィノール82、104、440、465、および485(いずれもAir Products and Chemicals Inc.製)が挙げられる。これらは単独使用または二種以上を併用することができる。

本発明の好ましい態様によれば、この第二の態様によるインク組成物にあっては、上記した色材に加え、さらに色材を加えることができる。この追加の色材は染料または顔料であることが好ましい。染料としては、直接染料、酸性染料、食用染料、反応性染料、分散染料、建染染料、可溶性建染染料、反応分散染料、などの各種染料を使用することができる。また、顔料としては、無機顔料、有機顔料を使用することができる。無機顔料としては、コンタクト法、ファーネス法、サーマル法などの公知の方法によって製造されたカーボンブラックを使用することができる。また、表面を酸化処理等の表面処理を施した表面処理カーボンブラックを使用することもできる。有機顔料としては、アゾ顔料(アゾレーキ、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料などを含む)、多環式顔料(例えば、フタロシアニン顔料、ペリレン顔料、ペリノン顔料、アントラキノン顔料、キナクリドン顔料、ジオキサジン顔料、チオインジゴ顔料、イソインドリノン顔

料、キノフラロン顔料など)、染料キレート(例えば、塩基性染料型キレート、酸性染料型キレートなど)、ニトロ顔料、ニトロソ顔料、アニリンブラックなどを使用できる。これらの顔料の粒径は、 $10 \mu m$ 以下が好ましく、さらに好ましくは $0.1 \mu m$ 以下である。

また、本発明の第二の態様によるインク組成物中の追加の色材の含有量は、インク組成物の $1\sim20$ 重量%程度が好ましく、より好ましくは $1\sim10$ 重量%の範囲である。

本発明の第二の態様によるインク組成物は、その他、必要に応じて、pH調整剤、防腐剤、防かび剤、りん系酸化防止剤等を含有することができる。

## インクジェット記録方法

本発明によるインク組成物は、上記の通りインクジェット記録方法に好ましく 用いられる。さらに本発明によるインク組成物は、複数のカラーインク組成物を 用いたカラーインクジェット記録方法に好ましく用いられる。このカラーインク ジェット記録方法を図面を用いて説明する。

図1のインクジェット記録装置は、インク組成物をタンクに収納し、インク組成物がインクチューブを介して記録ヘッドに供給される態様である。すなわち、記録ヘッド1とインクタンク2とがインクチューブ3で連通される。ここで、インクタンク2は内部が区切られており、インク組成物、場合によって複数のカラーインク組成物の部屋が設けられてなる。

記録へッド1は、キャリッジ4に沿って、モーター5で駆動されるタイミングベルト6によって移動する。一方、記録媒体である紙7はプラテン8およびガイド9によって記録ヘッド1と対面する位置に置かれる。なお、この態様においては、キャップ10が設けられてなる。キャップ10には吸引ポンプ11が連結され、いわゆるクリーニング操作を行なう。吸引されたインク組成物はチューブ12を介して廃インクタンク13に溜め置かれる。

記録へッド1のノズル面の拡大図を図2に示す。1 c で示される部分がインク 組成物のノズル面であって、ノズル22、23、24、25からはそれぞれイエ ローインク組成物、マゼンタインク組成物、シアンインク組成物、そしてブラッ

3 4

クインク組成物が吐出される。

さらに、この図2に記載の記録ヘッドを用いたインクジェット記録方法を図3を用いて説明する。記録ヘッド1は矢印A方向に移動する。その移動の間に、インク組成物を印字し、印字領域31を形成する。

さらに、インクジェット記録装置には、インク組成物の補充がインクタンクであるカートリッジを取り替えることで行なわれるものがある。また、このインクタンクは記録ヘッドと一体化されたものであってもよい。

このようなインクタンクを利用したインクジェット記録装置の好ましい例を図4に示す。図中で図1の装置と同一の部材については同一の参照番号を付した。図4の態様において、記録ヘッド1は、インクタンク2と一体化されてなる。印字方法には基本的に図1の装置と同様であってよい。そして、この態様において、記録ヘッド1とインクタンク2は、キャリッジ4上をともに移動する。

#### [実施例]

#### 実施例A

# 高分子A1の調製

スチレン30gと、紫外線吸収能を有するモノマー2-(2′ーヒドロキシー5-メチルアクリルオキシエチルフェニル)-2 Hーベンゾトリアゾール(大塚化学社製RUVA-93)20gと、メタクリル酸50gと、重合開始剤 $\alpha$ ,  $\alpha$ ′, ーアゾビスイソブチロニトリル(AIBN)2gとを、トルエン200gに溶解した。混合物を脱気したのち、窒素置換しながら、60℃で反応させる。反応終了後に冷却し、生成したポリマーをメタノールで沈殿し、濾過してポリマー粉末を得た。次いで、得られたポリマー粉末を脱イオン水中に水酸化カリウムで中和し、透明な水溶液を得る。GPCにて分子量を測定したところ、分子量は7000であった。

# 高分子A2の調製

スチレン50 gと、、メタクリル酸50 gと、重合開始剤 $\alpha$ ,  $\alpha'$ , -アゾビスイソブチロニトリル(AIBN)2 gとを、トルエン200 gに溶解した。混

3 5

合物を脱気したのち、窒素置換しながら、60℃で反応させる。反応終了後に冷却し、生成したポリマーをメタノールで沈殿し、濾過してポリマー粉末を得た。次いで、得られたポリマー粉末を脱イオン水中に水酸化カリウムで中和し、透明な水溶液を得る。GPCにて分子量を測定したところ、分子量は7000であった。

## ポリマーエマルジョンA1

撹搾機、還流冷却器、滴下装置、温度計および窒素導入管を備えた反応容器に、蒸留水 200 ml、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム 0.6 gを仕込み、窒素雰囲気中で、攪拌しながら 70 Cまで加温し、さらに過硫酸カリウム 2 gを添加した。一方、ブチルアクリレート 40 g、スチレン 50 g、アクリル酸 5 g、t-ドデシルメルカプタン <math>0.10 gとを混合溶解して、これを前記反応容器中に滴下した。さらに、70 C で 6 時間反応させた後、常温まで冷却し、中和剤としてアンモニア水を添加して P H を調製し、 $10 \mu$  mのフィルターで濾過して、ポリマー微粒子を分散粒子とするポリマーエマルジョンを得た。

# ポリマーエマルジョンのガラス転移点(Tg)の測定

前記ポリマーエマルジョンの水分を乾燥させて得られたフィルムを示差走査熱量測定装置(DSC)にて昇温速度10%/minで測定した。

# 最低成膜温度(MFT)の測定

最低成膜温度測定装置にアルミニウム製の試料板を装着し、試料板上の温度勾配が平衡に達したところで、試料の前記ポリマーエマルジョンを薄く延ばして乾燥させた。乾燥終了後に試料板上を観察すると、最低成膜温度以上の温度領域では透明な連続フィルムが形成されるが、最低成膜温度以下の温度領域では白色粉末状となる。この境界の温度を最低成膜温度として測定した。

残量

純水

# インクの調製

イエローインクA1	
C. I. Pigment Yellow93	3 重量%
高分子A1	2重量%
グリセリン	10重量%
トリエタノールアミン	1重量%
KOH	0. 1重量%
純水	残量
イエローインクA2、	
C. I. Pigment Yellow93	3 重量%
高分子A1	2 重量%
グリセリン	10重量%
マルチトール	7 重量%
2-ピロリドン	2 重量%
トリエタノールアミン	1 重量%
KOH	0. 1重量%
純水	残量
イエローインクA3	
C. I. Pigment Yellow93	3 重量%
高分子A1	2 重量%
ポリマーエマルジョン1	3 重量%
グリセリン	10重量%
マルチトール	7 重量%
2-ピロリドン	2 重量%
トリエタノールアミン	1 重量%
KOH	0. 1重量%

7重量%

2 重量%

1 重量%

残量

0.1重量%

マルチトール

KOH

純水

2-ピロリドン

トリエタノールアミン

イエローインクA4 C. I. Pigment Yellow93 3 重量% 高分子A2 2 重量% グリセリン 10重量% トリエタノールアミン 1 重量% KOH0.1重量% 純水 残量 イエローインクA5 C. I. Pigment Yellow 93 3 重量% 高分子A2 2 重量% グリセリン 10重量% マルチトール 7重量% 2-ピロリドン 2重量% トリエタノールアミン 1 重量% 0.1重量% KOH 純水 残量 イエローインクA6 C-I. Pigment Yellow93 3 重量% 高分子A2 2 重量% ポリマーエマルジョン1 3 重量% グリセリン 10重量%

3 8

#### 評価試験

評価A1:耐光性

インクジェットプリンターMJ8000C(セイコーエプソン株式会社製)を用いて、イエローインクA1~6を、普通紙Xerox4024、XeroxP、およびインクジェット専用紙(セイコーエプソン株式会社製)に100%dutyで印字し、 $3cm \times 3cm$ のベタ画像を得た。

得られたベタ画像の記録物をキセノンフェードメーターを用い600時間の暴露試験を行い、ベタ画像部分の暴露前の色と暴露後の色を、Macbeth C E-7000分光光度計(Macbeth 製)で測定し、CIEで規定されるL\*a\*b\*色差表示法で示し、ベタ画像部分の暴露前後の色変化を次式で求める色差で表わした。

色差: $\triangle E^*_{ab} = [(\triangle L^*)^2 + (\triangle a^*)^2 + (\triangle b^*)^2]^{1/2}$  その結果を以下の基準で評価した。

評価A:△E\*ab≦10

評価B: 10<△E\*<sub>ab</sub>≤20

評価C:△E\*ab>20

また、ベタ画像部分の暴露前の色濃度と暴露後の色濃度を、Macbeth濃度計TR927 (Macbeth製)で測定し、ベタ画像部分の暴露前後の色濃度変化を観察した。その結果を以下の基準で評価した。

評価A: 0 D値の変化が5%以下

評価B: OD値の変化が5~10%

評価C: OD値の変化が10%以上

#### 評価A2:耐擦性試験(耐ラインマーカー性)

評価1で印字した記録物を24時間常温で乾燥させた後に、水性蛍光ペンZE BRA PEN2(ゼブラ社、商品名)を用いて、記録物の印刷文字を筆圧を 4.  $9 \times 10^5$  N/m $^2$ で擦った。記録物の汚れの有無を目視で観察し、次の基準で評価した。

3 9

評価A:2回擦っても全く汚れが生じない

評価B:1回の擦りでは汚れが生じる

以上の評価結果は次に示される通りである。

	耐	光 性	
イエローインク	色差	OD値	耐擦性_
A 1	A	Α	В
A 2	A	Α	В
A 3	A	Α	Α
A 4	С	С	В
A 5	С	С	В
A 6	С	C	A

## 実施例B

## 色材の製造

#### 色材B1

スチレン50gと、ブチルアクリレート40gと、メタクリル酸5gとを混合溶解し、さらに紫外線吸収能を有する骨格を持つモノマー2ー(2′ーヒドロキシー5′ーメタクリロキシエチルフェニル)-2 Hーベンゾトリアゾール(大塚化学製RUVA-93)10gと、光安定可能を有する骨格を持つモノマー1,2,2,6,6ーペンタメチルー4ーピペリジルメタクリレート(旭電化製アデガスタブLA-82)1gとを加え、混合溶解した。この混合液に、C. I. Solvent Red 63を加え、溶解した後、蒸留水100mlと、2ースルホエチルメタクリレートナトリウム塩2gと、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム0.1gを加え、ホモジナイザーで高速撹拌して乳化し、染料混合モノマー溶液を得た。

撹拌機、還流冷却器、滴下装置、温度計、および窒素導入管を備えた反応容器に、蒸留水200mlおよびドデシルベンゼスルホン酸ナトリウム0.1gを仕

込み、窒素雰囲気中で撹拌しながら70℃まで加温し、さらに過硫酸カリウム2gを添加した。

この反応容器に、前記染料混合モノマー溶液を徐々に滴下した。その後、70  $\mathbb{C}$ で5時間反応させた。反応後、常温まで冷却し、アンモニア水溶液でpHを8 に調整した。その後、溶液を $0.2\mu m$ のフィルターで濾過して、染料が分子鎖に紫外線吸収活性と光安定化活性を有する部位を持つ高分子で包含された色材微粒子を得た。

この色材のガラス転移点は20であり、粒度分布計で測定される粒径は20 0 n m以下である。

## 色材 B 2

ビーカーに、C. I. Solvent Red 60を60g、スチレンを90g、アクリル酸を12g入れ、さらに紫外線吸収能を有する骨格を持つモノマー2ー(2′ーヒドロキシー5′ーメタクリロキシエチルフェニル)ー2Hーベンゾトリアゾール(大塚化学製RUVAー93)18gを入れ、40℃で撹拌し、溶解させてモノマーの油相を調製した。別のビーカーにボバール600の20%溶液(日本合成化学製)90g、蒸留水180g、ノニオン系界面活性剤ゾンテスAL-12(松本油脂製)18g、および重合開始剤BPO(和光純薬製)0.3gを入れ、室温にて撹拌混合して、ボバール溶液の水相を調製した。1000ccのビーカーに上記の油相と水相を入れて混合し、乳化機を用い高速で撹拌して乳化した。次いで、この乳化液を撹拌機、温度計、および還流冷却器付きの反応容器に入れ、蒸留水をさらに200g入れ、撹拌下に窒素置換しながら40~50℃まで昇温し、5時間反応させた。その後、溶液を0.2μmのフィルターで濾過して、染料が分子鎖に紫外線吸収活性を有する部位を持つ高分子で包含された色材微粒子を得た。

#### 色材B3

C. I. Pigment Yellow13 30gとブチルアクリレート20gとベンジンメタクリレート30gと、メタクリル酸12gと紫外線吸収能を

有する骨格を持つモノマー2ー(2′ーヒドロキシー5′ーメタクリロキシエチルフェニル)-2 Hーベンゾトリアゾール(大塚化学製RUVA-93)18gを40%で撹拌しA液を調整する。また、ポバール600020%溶液(日本合成化学製)90g、蒸留水200gノニオン系界面活性剤ゾンデスAL-12(松本油脂製)18g、および過硫酸カリウム1.0gを室温で撹拌し混合してB液を調整する。A液とB液を混合し、乳化機を用いて高速で撹拌し乳化した。次いで、この乳化液を撹拌機、温度計、および還流冷却器付きの反応容器に入れ、蒸留水をさらに200g入れ、撹拌下に窒素置換しながら70%まで昇温し、5時間反応させる。その後、溶液を $0.2\mu$ mのフィルターで濾過して、顔料が分子鎖に紫外線吸収活性を有する部位を持つ高分子で包含された色材微粒子を得た。

# インク組成物

上記で得られた色材を含んだ、下記の組成を有するインク組成物を調製した。 また、比較として上記色材B2において用いた染料を、高分子により包含せずに 添加したインク組成物を調製した。

インクB1

色材 B 15 重量%トリエチレングリコールモノブチルエーテル1 0 重量%グリセリン1 0 重量%水酸化カリウム0. 1 重量%純水残量

インクB2

色材 B 25 重量%トリエチレングリコールモノブチルエーテル1 0 重量%グリセリン1 0 重量%水酸化カリウム0. 1 重量%純水残量

インクB3	
色材 B 1	5 重量%
ジエチレングリコールモノブチルエーテル	10重量%
グリセリン	10重量%
オルフィンSTG	0.8重量%
(日進化学工業)	
水酸化カリウム	0.1重量%
トリエタノールアミン	0.5重量%
純水	残量
インクB4	
色材 B 2	5 重量%
ジエチレングリコールモノブチルエーテル	10重量%
グリセリン	10重量%
オルフィンSTG	0.8重量%
(日進化学工業)	
水酸化カリウム	0.1重量%
トリエタノールアミン	0.5重量%
純水	残量
インクB5	
色材 B 2	5 重量%
ジエチレングリコールモノブチルエーテル	10重量%
グリセリン	10重量%
水酸化カリウム	0. 1重量%
純水	残量

4 3

インクB6

色材 B 3 5 重量%

トリエチレングリコールモノブチルエーテル 10重量%

グリセリン 10重量%

水酸化カリウム 0.1重量%

インクB7

色材 B 3 5 重量%

ジエチレングリコールモノブチルエーテル 10 重量%

グリセリン 10重量%

オルフィンSTG 0.8重量%

(日進化学工業)

水酸化カリウム 0. 1重量%

インクB8

C. I. ダイレクトレッド16 5 重量%

ジエチレングリコールモノブチルエーテル 10重量%

グリセリン 10重量%

オルフィンSTG 0. 8重量%

(日進化学工業)

水酸化カリウム 0.1重量%

トリエタノールアミン 0.5重量%

#### 評価試験

### 評価B1:耐光性試験1

図1のインクジェット記録装置を用いて、インクB1~8を普通紙Xerox

4 4

Pおよびインクジェット専用紙(セイコーエプソン株式会社製)に100%du t y で、 $3cm \times 3cm$ のベタ画像を印刷した。

得られた記録物を、キセノンフェードメータを用い $0.25\,\mathrm{W/m^2}$ で $300\,\mathrm{thm}$ 時間光に暴露した。ベタ画像部分の暴露前の色と暴露後の色を、 $\mathrm{Macbeth}$   $\mathrm{CE}-7000\,\mathrm{分光光度}$ 計( $\mathrm{Macbeth}$  で測定した。その結果より、 $\mathrm{CIE}$  で規定される $\mathrm{L}^*$   $\mathrm{a}^*$   $\mathrm{b}^*$  色差表示法により、べた画像部分の暴露前後の色変化を次式で求まる色差で表した。

色差: $\Delta E^*_{ab} = [(\Delta L^*)^2 + (\Delta a^*)^2 + (\Delta b^*)^2]^{1/2}$  その値を以下の基準で評価した。

評価A: △E\*ab ≤10

評価B:10<ΔE\*<sub>ab</sub> ≤20

評価 $C: \Delta E^*_{ab} > 20$ 

# 評価B2:耐光性試験2

評価試験1で得られたベタ画像の暴露前の色濃度と暴露後の色濃度をMacbeth濃度計TR927 (Macbeth製)で測定した。そして、ベタ画像部分の暴露前後の色濃度変化を求め、それを以下の基準で評価した。

評価A:OD値の変化が5%以下

評価B:OD値の変化が5超過10%未満

評価C: OD値の変化が10%以上

# 評価B3:耐水性

評価試験B1と同様にしてベタ画像を得た。得られた記録物を水に30秒浸漬し、引き上げ自然乾燥させた。ベタ画像部分の浸漬前の色と浸漬後の色を、評価試験1と同様に測定し、その色差を求めた。

評価A: △E\*ab≤10

評価B: ΔE\*<sub>ab</sub>>10

4 5

#### 評価B4:耐擦性

評価A:2回擦っても全く汚れが生じない。

評価B:1回の擦りで汚れが生じる。

評価結果は、次の表に示される通りであった。

	耐 🗦	<u> </u>		
インク	色差	OD値	耐水性	耐擦性
B 1	Α	A	Α	Α
B 2	A	A	Α	A
В3	A	A	Α	A
B 4	Α	Α	Α	_
B 5	A	Α	Α	_
B 6	A	A	Α	Α
B 7	Α	A	Α	Α
B 8	С	С	В	В

## 実施例C

## 色材 С 1

スチレン50gと、ブチルアクリレート40gと、メタクリル酸5gとを混合溶解し、さらに紫外線吸収能を有する骨格を持つモノマー2ー(2′ーヒドロキシー5′ーメタクリロキシエチルフェニル)-2 Hーベンゾトリアゾール(大塚化学製RUVA-93)10gと、光安定可能を有する骨格を持つモノマー1,2,2,6,6ーペンタメチルー4ーピペリジルメタクリレート(旭電化製アデガスタブLA-82)1gとを加え、混合溶解した。この混合液に、C. I.

Solvent Black 11を加え、溶解した後、蒸留水100mlと、 2ースルホエチルメタクリレートナトリウム塩2gと、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム0.1gを加え、ホモジナイザーで高速撹拌して乳化し、染料混合モノマー溶液を得た。

撹拌機、還流冷却器、滴下装置、温度計、および窒素導入管を備えた反応容器に、蒸留水 200m 1 およびドデシルベンゼスルホン酸ナトリウム 0.1g を仕込み、窒素雰囲気中で撹拌しながら 70 C まで加温し、さらに過硫酸カリウム 2 g を添加した。

この反応容器に、前記染料混合モノマー溶液を徐々に滴下した。その後、70 ℃で5時間反応させた。反応後、常温まで冷却し、アンモニア水溶液でpHを8. 2に調整した。その後、溶液を0.2 μmのフィルターで濾過して、染料が分子 鎖に紫外線吸収活性と光安定化活性を有する部位を持つ高分子で包含された第二 の色材微粒子を得た。

この色材のガラス転移点は20 Cであり、粒度分布計で測定される粒径は20 0 n m以下である。

# 色材 C 2

上記の色材C1において、染料C. I. Solvent Black 11を C. I. Solvent Yellow 12に代えた以外は同様にして、色材 C2得た。

## 色材C3

上記の色材 C 1 において、紫外線吸収能を有する骨格を持つモノマー2(2′ーヒドロキシー5′ーメタクリロキシエチルフェニル)-2 H -ベンゾトリアゾールと、光安定可能を有する骨格を持つモノマー1,2,2,6,6 -ペンタメチルー4 - ピペリジルメタクリレートとを添加しなかったこと以外は、同様にして、色材 C 3 を得た。

47

#### 色材 С 4

上記の色材 C 2 において、紫外線吸収能を有する骨格を持つモノマー2(2′ーヒドロキシー5′ーメタクリロキシエチルフェニル)-2 Hーベンゾトリアゾールと、光安定可能を有する骨格を持つモノマー1,2,2,6,6ーペンタメチルー4ーピペリジルメタクリレートとを添加しなかったこと以外は、同様にして、色材 C 4 を得た。

# インク組成物

上記で得られた色材を含んだ、下記表の組成を有するインク組成物を調製した。

# <u>インクC1</u>

カーボンブラックMA7 3.5重量% (三菱化学株式会社製) 色材 С 1 1 重量% スチレン-アクリル共重合体・アンモニウム塩 1. 5 重量% (分子量7000、樹脂成分38重量%:分散剤) グリセリン 10重量% サーフィノール465 1 重量% トリエチレングリコールモノブチルエーテル 7重量% Proxel XL2 0.3重量% (防腐剤: ZENECA社製) インク交換水 残量

## <u>インクC2</u>

C. I. ピグメントイエロー743重量%色材C21重量%スチレンーアクリル共重合体・アンモニウム塩1.5重量%(分子量7000、樹脂成分38重量%:分散剤)10重量%

PCT/JP99/03375

4 8

4 8	
サーフィノール465	1重量%
トリエチレングリコールモノブチルエーテル	7 重量%
Proxel XL2	0.3重量%
インク交換水	残量
<u>インクC3</u>	
カーボンブラックMA7	3. 5重量%
色材 C 3	1 重量%
スチレン-アクリル共重合体・アンモニウム塩	1. 5重量%
(分子量7000、樹脂成分38重量%:分散剤)	
グリセリン	10重量%
サーフィノール465	1 重量%
トリエチレングリコールモノブチルエーテル	7 重量%
Proxel XL2	0.3重量%
インク交換水	残量
<u>インクC4</u>	
カーボンブラックMA7	3. 5重量%
C. I. ダイレクトブラック 1 5 4	1重量%
スチレン-アクリル共重合体・アンモニウム塩	1. 5重量%
(分子量7000、樹脂成分38重量%:分散剤)	
グリセリン	10重量%
サーフィノール465	1 重量%
トリエチレングリコールモノブチルエーテル	7重量%
Proxel XL2	0.3重量%
インク交換水	残量

# <u>インクC5</u>

C. I. ピグメントイエロー74

3 重量%

4 9

スチレン-アクリル共重合体・アンモニウム塩	1.5重量%
(分子量7000、樹脂成分38重量%:分散剤)	
グリセリン	10重量%
サーフィノール465	1 重量%
トリエチレングリコールモノブチルエーテル	7重量%
Proxel XL2	0.3重量%
インク交換水	残量
<u>インクC6</u>	
C. I. ピグメントイエロー74	3 重量%
色材 C 4	1 重量%
スチレン-アクリル共重合体・アンモニウム塩	1.5重量%
(分子量7000、樹脂成分38重量%:分散剤)	

グリセリン

10重量%

サーフィノール465

1 重量%

トリエチレングリコールモノブチルエーテル

7重量%

Proxel XL2

0.3重量%

インク交換水

残量

# 評価試験

# 評価C1:耐光性試験1

上記評価試験B1と同様の試験を行った。

# 評価C2:耐光性試験2

上記評価試験B2と同様の試験を行った。

# 評価C3:耐水性

上記評価試験B3と同様の試験を行った。

5 0

## 評価4:耐擦性

WO 99/67337

上記評価試験B4と同様の試験を行った。

## 評価5:0D値

以下のすべての記録紙に、評価試験B1と同様にしてベタ画像の印刷を行った。

- Xerox P(ゼロックス(株)製)
- ② Ricopy 6200 (リコー(株) 製)
- ③ Xerox 4024 3R 721 (ゼロックス (株) 製)
- ④ Neenah Bond (キンバリークラーク (株) 製)
- ⑤ Xerox R(ゼロックス(株)製)
- ⑥ やまゆり(本州製紙(株)製)

得られたベタ画像部分の光学濃度(OD値)を、評価試験1と同様にして測定し、6紙のOD値の平均値を求めた。その平均値を次の基準に従い評価した。

評価A: OD値の平均値が1.30以上。

評価 B: O D 値の平均値が 1. 2 0 以上 1. 3 0 未満。

評価C:OD値の平均値が1.20未満。

以上の評価結果は、次の表に示される通りであった。

_	耐光	生			
インク	色差	OD値	耐水性	耐擦性	OD値
C 1	Α	A	Α	Α	Α
C 2	Α	Α	Α	A	Α
С3	С	С	A	Α	Α
C 4	С	С	В	В	Α
C 5	С	С	Α	В	В
<u>C 6</u>	С	С	A	A	A

5 1

#### 請求の範囲

- 1. 色材と、該色材を包含する、分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子と、水と、水溶性有機溶剤とを少なくともを含んでなるインク組成物。
- 2. 前記高分子が分散剤として前記色材を包含する、請求項1記載のインク組成物。
- 3. 前記高分子の重量平均分子量または数平均分子量のいずれか一方が 1,000~50,000である、請求項2に記載のインク組成物。
- 4. 前記高分子が、親水性基および疎水性基を有してなるものである、請求項2または3に記載のインク組成物。
- 5. 前記親水性基が、カルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基、アミド基、およびアミノ基からなる群から選択される少なくとも一以上の基である、請求項4に記載のインク組成物。
- 6. 前記疎水性基が、アルキル基、置換アルキル基、芳香族単環炭化水素基、縮合多環芳香族炭化水素基、複素単環基、および縮合複素環基からなる群から選択される少なくとも一以上の基である、請求項4に記載のインク組成物。
- 7. 前記高分子が、ランダム共重合体、ブロック共重合体、またはグラフト共重合体である、請求項4に記載のインク組成物。
- 8. 粒子径が5~200nmであるポリマー微粒子をさらに含んでなる、請求項2~7のいずれか一項に記載のインク組成物。

- 9. 前記ポリマー微粒子が、最低造膜温度が30℃以下であるポリマーエマルジョンの分散粒子である、請求項8に記載のインク組成物。
- 10. 前記高分子が前記色材を包含した微粒子の形態にある、請求項1に記載のインク組成物。
- 11. 前記色材が30℃以下のガラス転移点を有するものである、請求項10に記載のインク組成物。
- 12. 前記水溶性有機溶剤が180℃以上の沸点を有するものである、請求項11に記載のインク組成物。
- 13. 前記高分子が、カルボキシル基またはスルホン酸基のいずれかの官能基を有するものである、請求項10~12のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 14. 前記色材の粒径が5nm~500nmである、請求項10~13のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 15. 色材をさらに含んでなる、請求項10~14のいずれか一項に記載のインク組成物。
  - 16. 前記色材が顔料または染料である、請求項15に記載のインク組成物。
- 17. 前記高分子が、熱可塑性ポリマーを主成分とするポリマーからなるものである、請求項1~16のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 18. 前記熱可塑性ポリマーが、エチレンー酢酸ビニル共重合体、エチレンーアクリル酸エチル共重合体、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリ (メタ) アクリル酸エステル共重

合体、スチレンーマレイン酸共重合体、スチレンーイタコン酸エステル共重合体、ポリ酢酸ビニル、ポリエステル、ポリウレタン、およびポリアミドからなる群から選択されるものである、請求項17に記載のインク組成物。

- 19. 前記紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位が、芳香族単環炭化水素基、縮合多環芳香族炭化水素基、複素単環基、および縮合複素環基からなる群から選択され、波長200~400 n mの領域に吸収能を有するものである、請求項1~18のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 20. 前記紫外線吸収活性または光安定化活性を有する部位が、ベンゾトリアゾール骨格、ベンゾフェノン骨格、サリチレート骨格、シアノアクリレート構造、ヒンダードフェノール骨格、またはヒンダードアミン骨格を有するものである、請求項1~19のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 21. 前記高分子が、エチレン性不飽和結合を有するベンゾトリアゾール系 紫外線吸収剤、ベンゾフェノン系紫外線吸収剤、サリチレート紫外線吸収剤、シ アノアクリレート系紫外線吸収剤、ヒンダードフェノール系紫外線吸収剤、また はヒンダードアミン系光安定化剤をモノマーとする重合体または共重合体である、 請求項1~20のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 22. インクジェット記録方法に用いられる、請求項1~21のいずれか一項に記載のインク組成物。
- 23. インク組成物を付着させて記録媒体に印字を行う記録方法であって、インク組成物として請求項1~22のいずれか一項に記載のインク組成物を用いる、記録方法。
- 24. インク組成物の液滴を吐出し、該液滴を記録媒体に付着させて印字を行うインクジェット記録方法であって、インク組成物として請求項1~22のい

ずれか一項に記載のインク組成物を用いる、インクジェット記録方法。

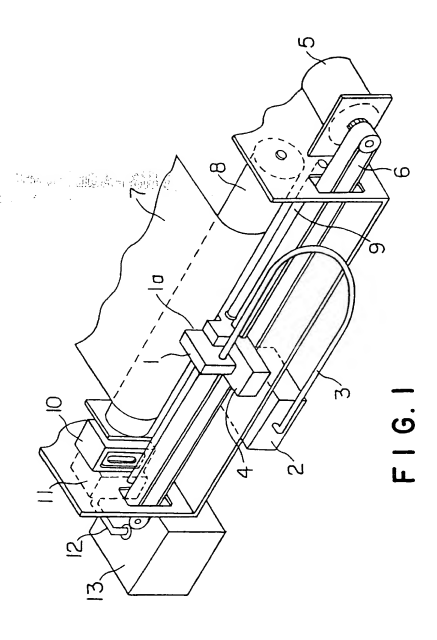
- 25. 請求項23または24に記載の記録方法によって印刷が行われた、記録物。
- 26. 染料または顔料と、それを包含する分子鎖中に紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位を有してなる高分子とからなり、かつ微粒子の形態にある、色材。
- 27. 前記紫外線吸収活性および/または光安定化活性を有する部位が、芳香族単環炭化水素基、縮合多環芳香族炭化水素基、複素単環基、および縮合複素環基からなる群から選択され、波長200~400nmの領域に吸収能を有するものである、請求項26に記載の色材。
- 28. 前記紫外線吸収活性または光安定化活性を有する部位が、ベンゾトリアゾール骨格、ベンゾフェノン骨格、サリチレート骨格、シアノアクリレート構造、ヒンダードフェノール骨格、またはヒンダードアミン骨格を有するものである、請求項26または27に記載の色材。
- 29. 前記高分子が、エチレン性不飽和結合を有するベンゾトリアゾール系 紫外線吸収剤、ベンゾフェノン系紫外線吸収剤、サリチレート紫外線吸収剤、シ アノアクリレート系紫外線吸収剤、ヒンダードフェノール系紫外線吸収剤、また はヒンダードアミン系光安定化剤をモノマーとする重合体または共重合体である、 請求項26~28のいずれか一項に記載の色材。
- 30. 前記色材が30℃以下のガラス転移点を有するものである、請求項26~29のいずれか一項に記載の色材。
  - 31. 前記高分子が、熱可塑性ポリマーを主成分とするポリマーからなるも

5 5

のである、請求項26~30のいずれか一項に記載の色材。

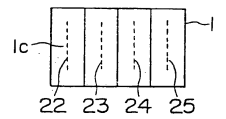
- 32. 前記熱可塑性ポリマーが、エチレンー酢酸ビニル共重合体、エチレンーアクリル酸エチル共重合体、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリ(メタ)アクリル酸エステル、スチレンー(メタ)アクリル酸エステル共重合体、スチレンーマレイン酸共重合体、スチレンーイタコン酸エステル共重合体、ポリ酢酸ビニル、ポリエステル、ポリウレタン、およびポリアミドからなる群から選択されるものである、請求項31に記載の色材。
- 33. 前記高分子が、カルボキシル基またはスルホン酸基のいずれかの官能基を有するものである、請求項32に記載の色材。
- 34. 前記色材の粒径が 5 n m ~ 5 0 0 n m である、請求項 2 6 ~ 3 3 の いずれか一項に記載のインク組成物。
- 35. ポリマーエマルジョンの形態にある、請求項26~34のいずれか一項に記載の色材。
- 36. インクジェット記録用インクに用いられる、請求項36~35のいずれか一項に記載の色材。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

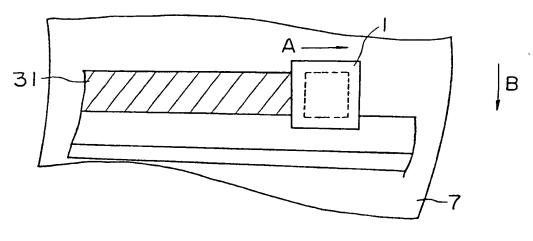


THIS PAGE BLANK (USPTO)

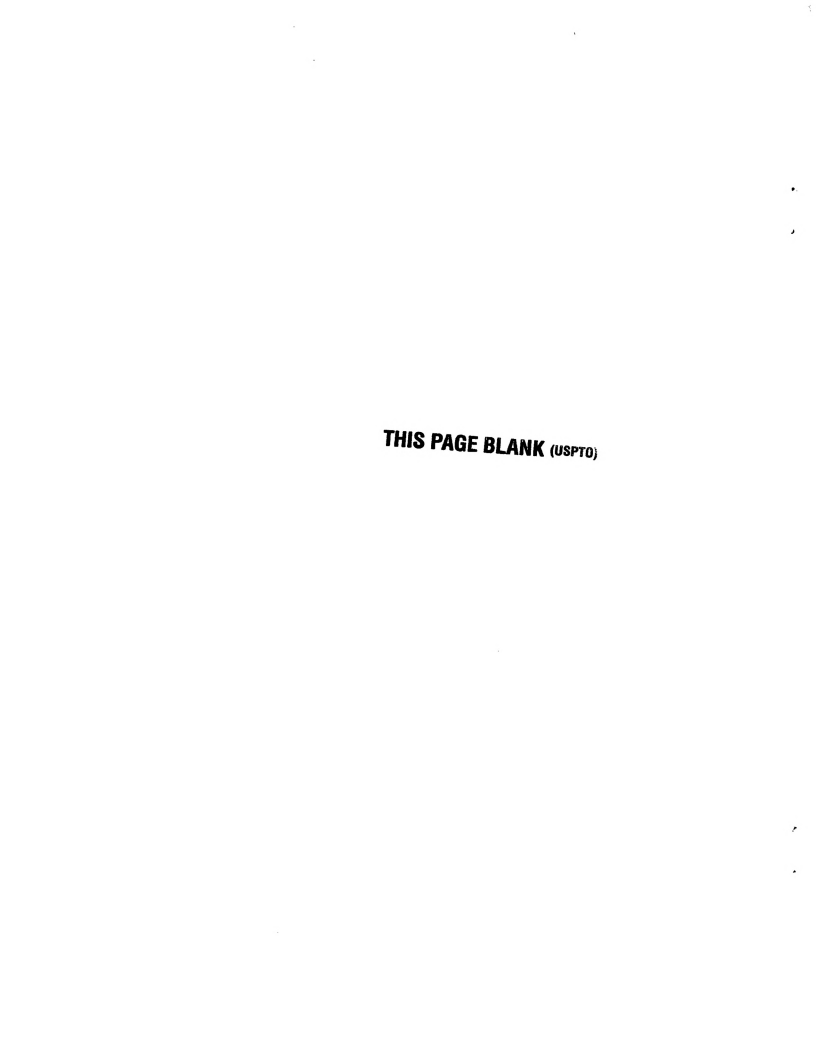
2/3

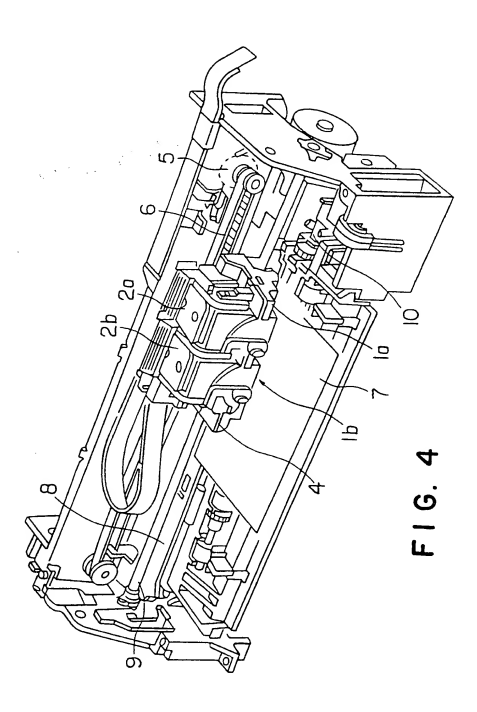


F I G. 2



F1G. 3





THIS PAGE BLANK (USPTO)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/03375

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>6</sup> C09D11/10, C09D11/00			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	S SEARCHED	L. 1		
Int.	documentation searched (classification system followed C16 C09D11/00-11/20			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	l in the fields searched	
Electronic d	data base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, se	earch terms used)	
C. DOCU	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*		• •	Relevant to claim No.	
A	JP, 9-241327, A (Asahi Denka 16 September, 1997 (16. 09. 9 Claims (Family: none)		1-36	
A	JP, 9-255907, A (Sony Corp.) 30 September, 1997 (30. 09. 9 Claims; Par. Nos. [0089], [6	97),	1-36	
. А	JP, 49-99328, A (Mitsubishi Mo 19 September, 1974 (19. 09. Claims (Family: none)		1-36	
PA	JP, 10-279854, A (Seiko Epso 20 October, 1998 (20. 10. 98 Claims; Par. No. [0049] (Fa	),	1-36	
PA	JP, 11-12519, A (Seiko Epsor 19 January, 1999 (19. 01. 99 Claims & EP, 875544, A1		1-36	
× Furth	ner documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	I	
* Special "A" docum conside "E" earlier "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum the prior	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" carlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "A" date and not in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive when the document of particular relevance; the claimed invention cannot document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "O" date and not in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined		ntion but cited to understand invention daimed invention cannot be ed to involve an inventive step daimed invention cannot be when the document is documents, such combination art	
7 Se	eptember, 1999 (07. 09. 99)	21 September, 1999  Authorized officer		
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Aumorzeu Officei		
Facsimile N	No.	Telephone No.		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/03375

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
EA	JP, 11-199808, A (Seiko Epson Corp.), 27 July, 1999 (27. 07. 99), Claims (Family: none)	1-36
	,	

国際調查報告 国際出願番号 PCT/JP99/03375 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl<sup>6</sup> C09D11/10, C09D11/00 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl 6 C09D11/00-11/20 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー\* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 Α P, 9-241327, A(旭電化工業株式会社),  $1 \sim 3.6$ 角、1997(16.09.97),特許請求の範囲(ファミリー なし) JP, 9-255907, A (ソニー株式会社), 30. 9月, 1 997 (30.09.97), 特許請求の範囲, 段落番号(0089)-Α  $1 \sim 36$ (0090) (ファミリーなし) JP, 49-99328, A (三菱金属鉱業株式会社), 19.9月, 1974 (19.09.74), 特許請求の範囲 (ファミリー Α  $1 \sim 3.6$ なし) 区欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 \* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 論の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「し」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 07.09.99 21.09.99 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 V 9356 日本国特許庁 (ISA/JP) 印 井上千弥子 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3483

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/03375

C(続き).	関連すると認められる文献	2004
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PA	JP, 10-279854, A (セイコーエプソン株式会社), 2 0.10月, 1998 (20.10.98), 特許請求の範囲, 段 落番号(0049) (ファミリーなし)	1~36
P A	JP, 11-12519, A (セイコーエプソン株式会社), 1 9. 1月, 1999 (19. 01. 99), 特許請求の範囲&EP 875544, A1	1~36
E A	JP, 11-199808, A (セイコーエプソン株式会社), 27. 7月, 1999 (27. 07. 99), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1~36



### 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C09D 11/10, 11/00

**A1** 

(11) 国際公開番号

WO99/67337

(43) 国際公開日

1999年12月29日(29.12.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/03375

JP

JР

(22) 国際出願日

1999年6月24日(24.06.99)

(30) 優先権データ

特願平10/177887 特願平10/315998

1998年6月24日(24.06.98) 1998年11月6日(06.11.98)

特願平10/333013

1998年11月24日(24.11.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) セイコーエプソン株式会社

(SEIKO EPSON CORPORATION)[JP/JP]

〒163-0811 東京都新宿区西新宿二丁目4番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

宮林利行(MIYABAYASHI, Toshiyuki)[JP/JP]

加藤真一(KATO, Shinichi)[JP/JP]

〒399-8502 長野県諏訪市大和三丁目3番5号

セイコーエプソン株式会社内 Nagano, (JP)

(74) 代理人

佐藤一雄, 外(SATO, Kazuo et al.)

〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目2番3号

富士ビル323号 協和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

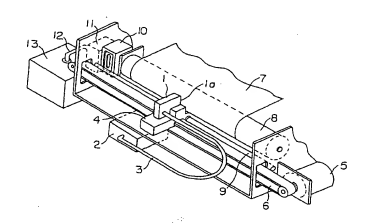
(81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: INK COMPOSITION PROVIDING IMAGE EXCELLENT IN LIGHT STABILITY

(54)発明の名称 耐光性に優れた画像を実現するインク組成物



#### (57) Abstract

A color material providing an ink composition being excellent in light stability, water resistance, coloring properties and heat resistance and an ink composition comprising the same. The ink composition comprises a color material, a polymer having a moiety which has ultra-violet rays absorbing activity and/or light stability imparting activity, water and a water-soluble organic solvent, wherein the color material is contained in the polymer. The ink composition has two preferred embodiments. In a first embodiment, the ink composition contains the color material as a dispersing agent. In a second embodiment, the polymer is present in the form of particles containing the color material. And, the ink composition comprises a dye or a pigment and a polymer having a moiety which has ultra-violet rays absorbing activity and/or light stability imparting activity, wherein the color material is contained in the polymer, and is present in the form of particles.

NO.: EL386267616US

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/03375

A. CLASS	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>6</sup> C09D11/10, C09D11/00		
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
	S SEARCHED		
Minimum d Int.	locumentation searched (classification system followed C1 <sup>6</sup> C09D11/00-11/20	by classification symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included	d in the fields searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (nar	ne of data basc and, where practicable, se	earch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	<u> </u>	Relevant to claim No.
A	JP, 9-241327, A (Asahi Denka 16 September, 1997 (16. 09. Claims (Family: none)		1-36
A	JP, 9-255907, A (Sony Corp.), 30 September, 1997 (30. 09. 97), Claims; Par. Nos. [0089], [0090] (Family: none)		1-36
A	JP, 49-99328, A (Mitsubishi Metal Mining Co., Ltd.), 19 September, 1974 (19. 09. 74), Claims (Family: none)		1-36
PA	PA JP, 10-279854, A (Seiko Epson Corp.), 20 October, 1998 (20. 10. 98), Claims; Par. No. [0049] (Family: none)		1-36
PA	JP, 11-12519, A (Seiko Epsor 19 January, 1999 (19. 01. 99 Claims & EP, 875544, A1		1-36
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume consider "E" earlier "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume the prior	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family		tion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is documents, such combination art
7 Se	actual completion of the international search eptember, 1999 (07. 09. 99)	Date of mailing of the international sea 21 September, 1999	
Name and mailing address of the ISA/  EXPRES (PARE) LCE  Authorized officer		Authorized officer	
NO.: EL 386267616US		Telephone No.	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/03375

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
EA	JP, 11-199808, A (Seiko Epson Corp.), 27 July, 1999 (27. 07. 99), Claims (Family: none)	1-36
		- X
•		

特許協力条約に基づく国際出願願書	•			
原本(出願用)-印刷日時	1999年06月24日	(24.06.1999)	木曜日	14時06分21秒

120839-550

0	受理官庁記入欄	
0-1	国際出願番号	GCT!
		/PUI
0-2	国際出願日	24.6.99
		1 2 4, 0, 3
		56.镇年
0-3	(受付印)	
0.0	(文山山)	
	<u>-</u>	<u> </u>
0-4		
	この特許協力条約に基づく国	
	際出願願書(様式 -	<u> </u>
	PCT/RO/101)は、	· .
0-4-1		DOT FLOW W . O OA
0 4 1	右記によって作成された。	PCT-EASY Version 2.84
	<u> </u>	(updated 01.06.1999)
0-5	申立て	
	出願人は、この国際出願が特許	
	協力条約に従って処理されるこ	·
	とを請求する。	
0-6	出願人によって指定された受理	日本国特許庁(RO/JP)
	官庁	
0-7	出願人又は代理人の書類記号	120839-550
T	発明の名称	
11		耐光性に優れた画像を実現するインク組成物
11-1	出願人	
	この欄に記載した者は	出願人である(applicant only)
II-2	右の指定国についての出願人で	米国を除くすべての指定国 (all designated States
	ある。	except US)
II-4ja	名称	セイコーエプソン株式会社
II-4en	Name	
II-5ja	1	SEIKO EPSON CORPORATION
11-014	あて名:	163-0811 日本国
		東京都 新宿区
•		西新宿二丁目4番1号
11-5en	Address:	4-1, Nishi-Shinjuku 2-chome,
		Chiniuku ku. Takua 160 0011
		Shinjuku-ku, Tokyo 163-0811
		Japan_
11-6	国籍(国名)	日本国 JP
11-7	住所(国名)	日本国 JP
111-1	その他の出願人又は発明者	
111-1-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and inventor)
111-1-2	右の指定国についての出願人で	
• •	石の指定国に りいての出願人で    ある。	米国のみ (US only)
-1-4 is	ある。  氏名(姓名)	
111 1 1 TJG		宮林 利行
111-1-4en	Name (LAST, First)	MIYABAYASHI, Toshiyuki
III-1-5ja	あて名:	399-8502 日本国
		長野県 諏訪市
	[	大利二十百~平6年
		△州二」田3番3万
	[ ·	大和三丁目3番5号 セイコーエプソン株式会社内
111-1-5e <u>n</u>	Address:	c/o-Seiko-Epson-Corporation,
		3-5, Owa 3-chome,
		Suwa-shi, Nagano 399-8502
111-1-6		Japan
111-1-6	国籍(国名)	日本国 JP
III-1-7	住所(国名)	日本国 JP

EXPRESS MAIL LABEL NO.: EL386267616US

# 特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 1999年06月24日 (24.06.1999) 木曜日 14時06分21秒

111-2	その他の出願人又は発明者	
111-2-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である (applicant and inventor)
111-2-2	右の指定国についての出願人で	
	ある。	, (00 0,11)
	氏名(姓名)	加藤 真一
	Name (LAST, First)	KATO, Shinichi
III-2-5ja	あて名:	399-8502 日本国
		長野県 諏訪市  大和三丁目3番5号
		セイコーエブソン株式会社内
111-2 <b>-</b> 5en	Address:	c/o Seiko Epson Corporation,
		3-5, Owa 3-chome,
	·	Suwa-shi, Nagano 399-8502
•		Japan
111-2-6	国籍(国名)	日本国 JP
111-2-7	住所(国名)	日本国 JP
IV-1	代理人又は共通の代表者、通知 のあて名	
	下記の者は国際機関において右	代理人(agent)
	記のごとく出願人のために行動する。	C基入 (agent)
IV-1-1 ja	氏名(姓名)	佐藤 一雄
IV-1-1en	Name (LAST, First)	SATO, Kazuo
	あて名:	100-0005 日本国
	<i>b)</i> (1).	東京都 千代田区
	1	大小郎  丁八四位   カの中二丁月2乗2号
		九の内二」日と借って  寛十レ=222塁
		丸の内三丁目2番3号 富士ビル323号 協和特許法律事務所
1V-1-2en	Address:	MMTH1寸 aT/四十字がカバ    Yvoyo   Dotopt 8   low Office
	nuu ess.	Kyowa Patent & Law Office,
		Room 323, Fuji Bldg.,
1		2-3, Marunouchi 3-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005
IV-1-3	電話番号	Japan 03-3211-2321
IV-1-4		03-3211-2321
IV-1-5		
IV-2		Kyowa@magical3.egg.or.jp
	その他の代達人	筆頭代理人と同じあて名を有する代理人 (additional
IV-2-1ja	氏名	agent(s) with same address as first named agent)
1		小野寺 捷洋; 紺野 昭男
V 2 1511		ONODERA, Katsuumi; KONNO, Akio
V-1	国の指定 広域特許	ED. AT DE CUELT OV DE DV EC ET ED CD CD TE TT LU
· -	/ 11	EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU
	せ み フ 相 <u>ヘ</u> ノマノナ 杆 m (h ) ~ (司 部 十 )	MC NL PT SE
	る。)	及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国である。
V-2		る他の国
- 1	国内特許 (他の種類の保護又は取扱いを -	JP US
	求める場合には括弧内に記載す	
·	る。) _	

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 1999年06月24日 (24.06.1999) 木曜日 14時06分21秒

V-5	指定の確認の宣言		
	出願人は、上記の指定に加えて		
	、規則4.9(b)の規定に基づき、		
	特許協力条約のもとで認められ	,	
	る他の全ての国の指定を行う。		
	ただし、V-6欄に示した国の指		
	定を除く。出願人は、これらの 追加される指定が確認を条件と	<b>'</b>	
	していること、並びに優先日か		
	ら15月が経過する前にその確認		
	ら15月が経過する前にその確認 がなされない指定は、この期間	i <b>i</b>	
	の経過時に、出願人によって取		
	り下げられたものとみなされる		
V-6	ことを宣言する。	1 (1015)	
VI-1	指定の確認から除かれる国	なし(NONE)	
A1-1	先の国内出願に基づく優先権主   張		•
V]-1-1	一般 一人先の出願日	1000年06日24日 /24 06 1	000)
VI-1-2	先の出願番号	1998年06月24日(24.06.1  特願平10-177887号	990)
VI-1-3	国名		
V1-2	日日   先の国内出願に基づく優先権主	日本国 JP	
	一張	1	
VI-2-1	先の出願日	1998年11月06日 (06.11.1	998)
VI-2-2	先の出願番号	特願平10-315998号	0007
VI-2-3	国名	日本国 JP	
VI-3	先の国内出願に基づく優先権主		
VI-3-1	現 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	1000年11日24日 /24 11 1	000)
VI-3-2	先の出願日	1998年11月24日(24.11.1	998)
VI-3-3	元の山線番号  国名	特願平10-333013号	
VI-4	優先権証明書送付の請求	日本国 JP	
	上記の先の出願のうち、右記の	VI-2, VI-3	
	番号のものについては、出願書	V1-2, V1-3	
	類の認証謄本を作成し国際事務局へ送付することを、受理官庁		
	局へ送付することを、受理官庁		
VII-1	に対して請求している。 特定された国際調査機関(ISA)	D 大同性部 C / TCA / ID)	
VIII	照合欄	日本国特許庁(ISA/JP) <sup>用紙の枚数</sup>	添付された電子データ
VIII-1	願書	4	はいてもにもナノーク
VIII-2	明細書	50	-
VIII-3	請求の範囲		
VIII-4	要約	5	000045
V111-5		1	p996045.txt
VIII-7	図面	3	-
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	合計	63	
VIII-8	添付書類	添付	添付された電子データ
	手数料計算用紙	<b>✓</b>	_
VIII-9	別個の記名押印された委任状	<b>✓</b>	_
VIII-12	優先権証明書	優先権証明書 VI-1	_
VIII-16	PCT=EASYディスク		フレキシブルディスク
VIII-17	その他	納付する手数料に相当す	_
		る特許印紙を貼付した書	1
		面	
VIII-17	その他	優先権書類送付請求書	<u> </u>
VIII-18	要約書とともに提示する図の番号	1	J
VIII-19	<u>2</u> 国際出願の使用言語名:	日本語(Japanese)	

4/4

みもうともな	1.4.久幼に甘べノ宮郷山原原塾	7/1	120839-550
行計版	弱力条約に基づく国際出願願書 原本 (出願用) - 印刷日	時 1999年06月24日 (24.06.1999) 木曜日 14時06分21秒	120005 000
IX-I	提出者の記名押印		
11-1-1	氏名(姓名)	佐藤 一雄	
1X-2	提出者の記名押印		
1X-2-1	氏名(姓名)	小野寺 捷洋	
1X-3	提出者の記名押印		
1X-3-1	氏名(姓名)	紺野 昭男	
		受理官庁記入欄	
10-1	Tenthe (1966)		
10-1	国際出願として提出された書類		
10-2	の実際の受理の日		<del></del>
10-2-1	図面: 受理された		
10-2-2			
10-3	不足図面がある		<del></del>
10 0	国際山駅として挺田された曾知		
	てその後期間内に提出されたも		
	国際出願として提出された書類を補完する書類又は図面であってその後期間内に提出されたものの実際の受理の日(訂正日)	that we do a	•
10-4	特許協力条約第11条(2)に基づ		
	特許協力条約第11条(2)に基づ く必要な補完の期間内の受理の	•	
	<u>                                     </u>		
10-5	出願人により特定された国際調	ISA/JP	
	査機関	,	
10-6	調査手数料未払いにつき、国際		
	調査機関に調査用写しを送付し		
	ていない		
		完成电效应引 W	
		国際事務局記入欄	
11-1	記録原本の受理の日		
	ロリング・バン・ア・シン・ス・エ・ン ロ		

Company of the same

# PATENT COOPERATION TREATY

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

#### **PCT**

## NOTIFICATION OF RECEIPT OF RECORD COPY

(PCT Rule 24.2(a))

То

SATO, Kazuo Kyowa Patent & Law Office, Room 323, Fuji Bldg., 2-3, Marunouchi 3-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005 JAPON



Date of mailing (day/month/year) 20 July 1999 (20.07.99)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference 120839-550	International application No. PCT/JP99/03375

The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as detailed below.

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

SEIKO EPSON CORPORATION (for all designated States except US) MIYABAYASHI, Toshiyuki et al (for US)

International filing date

24 June 1999 (24.06.99)

Priority date(s) claimed

24 June 1998 (24.06.98)

06 November 1998 (06.11.98) 24 November 1998 (24.11.98)

Date of receipt of the record copy

by the International Bureau

12 July 1999 (12.07.99)

List of designated Offices

EP :AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE National :JP,US

)

ATTENTION

The applicant should carefully check the data appearing in this Notification. In case of any discrepancy between these data and the indications in the international application, the applicant should immediately inform the International Bureau.

In addition, the applicant's attention is drawn to the information contained in the Annex, relating to:

X time limits for entry into the national phase

X confirmation of precautionary designations

| X | requirements regarding priority documents

A copy of this Notification is being sent to the receiving Office and to the International Searching Authority.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes С 1211, Geneva 20, Switzerland Authorized officer:

Y. KUWAHARA

Telephone No. (41-22) 338.83.38

U 012618-1

# ATENT COOPERATION TREAT

#### **PCT**

#### NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

SATO, Kazuo Kyowa Patent & Law Office, Room 323, Fuji Bldg., 2-3, Marunouchi 3-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005 **JAPON** 



Date of mailing (day/month/year) 28 September 1999 (28.09.99)	
Applicant's or agent's file reference 120839-550	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP99/03375	International filing date (day/month/year) 24 June 1999 (24.06.99)
International publication date (day/month/year)  Not yet published	Priority date (day/month/year) 24 June 1998 (24.06.98)

#### SEIKO EPSON CORPORATION et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	Date of receipt of priority document
24 June 1998 (24.06.98) 06 Nove 1998 (06.11.98) 24 Nove 1998 (24.11.98)	10/177887 10/315998 10/333013	JP JP	12 July 1999 (12.07.99) 13 Augu 1999 (13.08.99) 13 Augu 1999 (13.08.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland FEXPRESS MAILALEABEL

Authorized officer

Carlos Naranjo

Telephone No. (41-22) 338.83.38

#### PCT

#### NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE **COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL** APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

SATO, Kazuo Kyowa Patent & Law Office Fuji Building, Room 323

Chiyoda-ku Tokyo 100-0005

JAPON



Date of mailing (day/month/year)

29 December 1999 (29.12.99)

Applicant's or agent's file reference

120839-550

IMPORTANT NOTICE

International application No.

PCT/JP99/03375

International filing date (day/month/year)

24 June 1999 (24.06.99)

Priority date (day/month/year) 24 June 1998 (24.06.98)

Applicant

SEIKO EPSON CORPORATION et al

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: EP,JP,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

None

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 29 December 1999 (29.12.99) under No. WO 99/67337

#### REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

#### REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland FacsEXRRESS MAIL LABEL

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38





#### 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 120839-550	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP99/03375	国際出願日 (日.月.年) 24.06.99 <b>優</b> 先日 (日.月.年) 24.06.98	
出願人(氏名又は名称)	コーエプソン株式会社	
国際調査機関が作成したこの国際調		

出願人(氏名又は名称)
セイコーエプソン株式会社
国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。
「 の国際調査報告は、全部で <u>3 </u> ページである。
□ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。 
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。  □ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 この国際出願に含まれる書面による配列表
□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
□ 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
□ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
書の提出があった。
書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。
3. □ 発明の単一性が欠如している(第□欄参照)。
4. 発明の名称は X 出願人が提出したものを承認する。
□ 次に示すように国際調査機関が作成した。
5. 要約は 区 出願人が提出したものを承認する。
第Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ の国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第1 図とする。 図 出願人が示したとおりである。
□ 出願人は図を示さなかった。
本図は発明の特徴を一層よく表している。

電話番号 03-3581-1101 内線

3 4 8 3

•	•	因》。企設告	国際出場号「PCIノ」「P9	9/033/5
Α.	発明の原	スする分野の分類(国際特許分類 ((IPC))		
	Ιņt	Cl° C09D11/10, C09D11	1/00	
В.		テった分野		
調査	を行った坑	最小限資料(国際特許分類(IPC)) 		
	Int	C1° C09D11/00-11/20		
最小	限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
			·	• •
国際	 調査で使用	した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	
-				
c.	関連する	ると認められる文献		
1 -	文献の ゴリー <u>*</u>	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	A	JP, 9-241327, A (旭電化月, 1997 (16.09.97), なし)	比工業株式会社), 16.9 特許請求の範囲(ファミリー	1~36
	A	JP, 9-255907, A (ソニー 997 (30.09.97), 特許訓 (0090) (ファミリーなし)	-株式会社), 30.9月,1 情求の範囲,段落番号(0089)-	1~36
	A	JP, 49-99328 A (三菱金月, 1974 (19.09.74),	全属鉱業株式会社), 19.9 特許請求の範囲 (ファミリー	1~36
				<u> </u>
X	C閥の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。
LF LE	、 特も国以優日文 に関いている。 は、 は、 は	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 顔目前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 て出願と矛盾するものではなく 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	、発明の原理又は理 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
围防	景調査を完	了した日 07.09.99	国際調査報告の発送日 21.	.09.99
		の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP)	特許庁寄査官(権限のある職員)	4V 9356

東京都千代田区霞が関三丁目 4 番 3 号

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

別用文献の	 C(続き).	関連すると認められる文献	
PAJP, 10-279854, A (セイコーエプソン株式会社), 2 0.10月, 1998 (20.10.98), 特許請求の範囲,段 落番号(0049) (ファミリーなし)1~36PAJP, 11-12519, A (セイコーエプソン株式会社), 1 9.1月, 1999 (19.01.99), 特許請求の範囲&EP 	引用文献の		
0. 10月, 1998 (20. 10. 98), 特許請求の範囲, 段落番号(0049) (ファミリーなし)         PA       JP, 11-12519, A (セイコーエプソン株式会社), 1 9. 1月, 1999 (19. 01. 99), 特許請求の範囲&EP 8 7 5 5 4 4, A1         EA       JP, 11-199808, A (セイコーエプソン株式会社), 2 7. 7月, 1999 (27. 07. 99), 特許請求の範囲(ファ			
EA JP, 11-199808, A (セイコーエプソン株式会社), 2 1~36 7.7月, 1999 (27.07.99), 特許請求の範囲 (ファ	PA	7 P, 10 - 2 7 9 8 5 4, A (ピイコーエフノン株式芸社), 2 0. 1 0 月, 1 9 9 8 (2 0. 1 0. 9 8), 特許請求の範囲, 段   落番号(0049) (ファミリーなし)	17030
EA JP, 11-199808, A(セイコーエブソン株式会社), 27.7月, 1999(27.07.99), 特許請求の範囲(ファミリーなし)	PΑ	JP, 11-12519, A (セイコーエプソン株式会社), 19. 1月, 1999 (19. 01. 99), 特許請求の範囲&EP875544, A1	1~36
	ΕA	JP, 11-199808, A (セイコーエプソン株式会社), 27. 7月, 1999 (27. 07. 99), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1~36
	•		
	•		
	<i>)</i>		·
	·		
			*
į l			_



PCT

#### 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 120839-550	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP99/03375	国際出願日 (日.月.年) 24.06.99 <b>優先日</b> (日.月.年) 24.06.98
出願人 (氏名又は名称)	コーエプソン株式会社
国際調査機関が作成したこの国際調査の写しは国際事務局にも送付される	査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 5。
この国際調査報告は、全部で3	ページである。
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも添付されている。 
	くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチ	ド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 面による配列表
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による配列表
<del>_</del>	関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 る配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
	た配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第1欄参照)。
3.	いる(第Ⅱ欄参照)。
4. 発明の名称は 🛛 出	頼人が提出したものを承認する。
□ 次	に示すように国際調査機関が作成した。
5. 要約は 🛛 🗓 出	願人が提出したものを承認する。
国	Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約售とともに公表される図は 第 <u>1</u> 図とする。 図 出	
. П ж	願人は図を示さなかった。
□ · 本	図は発明の特徴を一層よく表している。

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	( I	PC)	)
----	-------------	---------	-----	-----	---

Int. Cl° C09D11/10, C09D11/00

#### 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° C09D11/00-11/20

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

<u>U</u>	別理 9	ると訟められ	<u>の人間</u>
四日	文献の		

明治ニュッ しがなさ ムッテナル

引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	JP, 9-241327, A (旭電化工業株式会社), 16.9月, 1997 (16.09.97), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1~36
A	JP, 9-255907, A (ソニー株式会社), 30. 9月, 1 997 (30. 09. 97), 特許請求の範囲, 段落番号(0089)- (0090) (ファミリーなし)	1~36
A	JP, 49-99326, A (三菱金属鉱業株式会社), 19.9月, 1974 (19.09.74), 特許請求の範囲&DE, 2364608, A1&US, 3936437, A	1~36

#### |X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

07.09.99

国際調査報告の発送日

21.09.99

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 井上干弥子



9356

電話番号 03-3581-1101 内線 3 4 8 3

国際調查報告	7

	国际制度報告 国际山根田グード こう		
C (続き).			
引用文献の カテゴリー*_	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の	表示	関連する 請求の範囲の番号
PA	JP, 10-279854, A (セイコーエプソン株式会社 0.10月, 1998 (20.10.98), 特許請求の範 落番号(0049) (ファミリーなし)	), 2 囲,段	1~36
PA	JP, 11-12519, A (セイコーエプソン株式会社) 9. 1月, 1999 (19. 01. 99), 特許請求の範囲 875544, A1	, 1 &EP	1~36
EΑ	JP, 11-199808, A (セイコーエプソン株式会社7. 7月, 1999 (27. 07. 99), 特許請求の範囲ミリーなし)	) , 2 (ファ	1~36
		·	
·			